اراننسارات و سکاه

Gjelge.



-

ولنرعز فشالتجيري

ا شاوکیا وشنه اسی و رسیت شناسی و انسکه وهلوم

ارانشارات والسكاه

6195

"يَالْبِعِثْ

د کشرخ شنی است میرای ا نشادلیا پیشنساسی وانسکده طوم

شرکت سهامی چاپ

M.A.LIBRARY, A.M.U. PE1273

۴.

در اوائل قرن نوزدهم تئوری ساختمان سلولی موجودات زنده بوسیله بزرگانی چون بیشا (۱) (فرانسوی) پی ریزی شده وساختمان این موجودات را گسسته وسلولی شناختهاند.

سلول عنصر اصلی موجودات است و از چند جزء مهم مانند هسته و پر تو بالاسما تشکیل میشود . ساختمان و اهمیت چیاتی هر یك از این اجزاء رازیست شناسان از قرن نوزدهم ببعد معلوم داشته اند و نشان داده اند که همه آثار زندگی در این مجموعه تجزیه نا پذیر موجود است پس سلول را میتوان مترادفاً با « ماده زنده » و « موجود زنده » بكار برد از اینروست که سلولهای تك را که آزادانه زندگی میکنند موجود تك سلولی و سلولهائی که بطور اجتماع زیست می نمایند موجودهای چند سلولی میخوانیم.

معلومات در باره سلول باندازه ایست که موجد علم تازه ای بنام سیتواوژی (۲) شده است. منظور این علم بیان ساختمان شکل سلولی و فیزیولوژی سلولی و تسرکیب شیمیائی و خواص فیزیکو شیمیائی ماده زنده است و بمقیاس سلولی این علم جانشین تشریح و فیزیولوژی جانوران و گیاهان و شکل شناسی موجودات میباشد.

بیواوژی عمومی در زندگی موجودات زنده بحث میکند و علومی چون سیتولوژی و فیزیواوژی عمومی در زندگی موجودات زنده بحث میکند و علومی چون سیتولوژی که در آن از نمو و اختصاصات ماده زنده و تحول اینماده بحث میکند بطور مطلق بیولوژی نامیده میشود . در قرن نوزدهم و بیستم موضوع سلول و اختصاصات و نمو آن بقدری در جهات مختلف ترقی کرده که از بیولوژی چند علم دیگر منشعب شده است مانند سکسوالیته و تحول و تکامل و و راثت و جنین شناسی (۳) .

انتقال صفات و مشخصات از موجودی بمولود خود موضوع علم وراثت که شعبه ای از علم بیولوژی است میباشد پس اساس علم وراثت بر چگونگی انتقال اختصاصات ساختمانی ماده زنده گونه ای یا نژادی قرار دارد. «امروز علم وراثت از تشابه مولد و مولود بحث نمیکند بلکه موضوع آن انتقال ماده است از نسلی بنسل دیگر مجموعه تجارب و مشاهداتیرا که بچنین نتیجه انتقال مادی میرسد علم ژنتیك میخوانند (کوئنو)»،

دانشمندان قرن گذشته ماده زنده را دائماً در حال تغییر و نوسان میدانستند ولی امروزه به ثبات و پایداری هاده حیاتی وراثتی معتقد میباشند و از آینجهتاختلاف بررگی بین طرز فکر و نظر علمای طبیعی قرون اخیر و طرز فکر بیواوژیستهای عصر حاضر میباییم . امتیاز طرز فکر دانشمندان امروز اینست که وراثت را مواود فکر و خیال و زاده و هم و تصور نمیدانند بلکه حاصل مجموعه ای از کیفیات میشمارند که در آن مشاهدات تجربی و عملی سهدی بزرگ دارند . از راه تجربه است که تحول و تکامل موجودات را که امری مسلم است با ثبات هاده زنده وفق میدهیم وبیان آنرا بطریق علمی از ژنتیك میخواهیم .

درگذشته دانشمندان بیشتر از راه تخیلات وارد بحث مسائل و راثت میشدند و در انتقال صفات و تشابه موجودات رمزی میدیدند. نودن (۱۸۲۳) و مندل (۱۸۲۵) که از پیشروان علم ژنتیك میباشند از جفتگیری بین نژادها و گونه ها بنتایجی رسیده اند و وضع قوانینی کرده اند و مقدمات ایجاد علمی را که پایه آن بر تجربه است ریخته اند نتایج تجارب این دو دانشمند همعصر که از کار و تحقیقات یکدیگر بی اطلاع بوده اند تا مورد توجه قرار نگرفت و فراموش شد از این تاریخ است که دانشمندان و محققین متوجه اهمیت تجارب و قوانین موضوعه این دو دانشمند شدند.

اهمیت و مقام این علم جدید را که پایه آن در نیمه دوم قسر نوزدهم بوسیله مندل و نودن گذارده شده از ابتدا دانشمندان عصر حاضر پیش بینی کرده اند و استقبال آنان از این علم بحدی بوده است که با آنکه چهل سال از عمر آن بیش نمیگذرد کاد فراوان که نماینده سمی و کوشش دانشمندان جهان است باین علم پیشر فت سریعی داده است

و در همنین مدت کم از ژنتماك در علوم دیگر مانند علم اجتماع و طب و فلسفه و همچنین در کشاورزی و دام پروری استفاده شده است .

در ژنتیك مطالب زیاد در دست است که میتوان آنها را بشعب و فروع مختلف تقسیم کرد و در دسترس متخصصین گذاشت اما چون برای طالبان این علم در ایران چیزی در دست نبوده است و دانشجویان بیولوژی ناگزیر از دانستن اصول کلی این علم هستند این کتاب را که خلاصهای از کار دانشمندان این رشته است و بیشتر موضوعهای آنرا از کتاب وراثت گوئینو که مورد توجه مخصوص دانشمندان معروف عصر حاضر میباشد اقتباس کرده است در اختیار آنان میگذارد.

چون هر یك از علوم واجد اصطلاحات و واژه های مخصوصی که در حصیم ابزار علم است میباشد و زبان ما فعلا فاقد آنهاست برای فهم طالبان علم ناچار باید هم از اصطلاحات خارجه استفاده نمود و هم از همت و فضل دانشمندان کشور برای وضع کلمات و واژه های مناسب استعانت جست تا استفاده از علوم آسان شود با توجه باین نظر در این کتاب تا جائیکه ممکن بوده است از بکار بردن اصطلاحات خارجی احتراز شده است ولی در استعمال اصطلاحاتیکه منحصراً علمی و جنبه بین المللی دارد ناچار بوده است.

امیدوار است که از عهده بیان و شرح اصول علمی که اهمیت جهانی دارد برآمده باشد و این کتاب برای دانشجویان زیست شناسی راهنمای مفیدی گردد و استعدادآنان را در علمی که هم شیرین وهم مفید است تقویت نماید اگر این منظور عملی شودآرزوی مؤلف از طبع و نشر این کتاب و معرفی علم ژنتیك انجام گرفته است.

فهرست مندرجات

مقدمه

فصل اول

۱ ـ کلیات راجع بوراثت: نظردانشمندان قدیمراجع بوراث: اتاویسم صفحه ۱ انواع و راثت صفحه ۲ و راثت صفحه ۲ و راثت صفحه ۲ و راثت صفحه ۲ جنسی و بی جنسی و بی جنسی صفحه ۳ بستگی نیرو های و راثت با ظواهر ساختمانی صفحه ۸ اثر شرایط خارج در ثبات و راثت صفحه ۱ ۱ .

۴ ـ وراثت و تحول: وراثت ومسئله تكامل صفحه ۱۲ نتايج حاصل از تبجزيه تجويي تحول ۱۰

۳- ساختمان سلولی پایه و داثت ۲۲ ، طرز تقسیم معمولی ۲۳ ، طرز تشکیل
 یا خته در و یا خته ماده ۲۳ ، طرز تشکیل تخم ۳۱ .

فصل دوم

قوانین هیمریداسیون: تجزیه صفات و خلوص کامتها ۳۰ ، مونوهیسریدیسم یا قانون اول مندل ۳۷ ، خلوص کامتها ۲۶ ، اتفاق و نسبتهای عددی ۳۶ ، تفرق مستقل صفات ـ دی هیریدیسم ۲۵ ، تری هیبریدیسم ۲۵ ، تتراهیبریدیسم ۳۵ ساختمان کسسته ماده حیاتی و راثتی ۷۵ .

فعمل سوم

تخرم و مگانیسم رشد : تئوری پیش ساختگی و تئوری اپی ژنز ۵۹ ، تئوری و رسمان ۲۰ ، کلیات راجع بجنین شناسی عمومی ۲۶ ، ساختمان تخم و تقسیم آن ۲۰ ، تقسیم تخم اورسن ۲۳ ، رشد تخم قورباغه ۲۸ ، ارزش و توانائی بلاستومر های تخم اورسن ۹۳ ، اختصاصات بلاستومر های تخم هتر ولسیت قورباغه ۷۰ ، تخم دانتال ۷۱ ، تخم اسیدی ۷۷ ، اورگانیز اتور ۷۷ ، بافتها ۹۷ .

۱- ژنها و تعسیر فا تنوری: تقسیر فاکتوری ۱۰ ۸۰ صفاتیکه بیك فاکتوربستگی دارند ۸۳ مفاتیکه بدو یا چند دارند ۸۳ مفاتیکه بدو یا چند فاکتور مکمل بستگی دارند ۸۵ ، پولی مری ۸۱ ، بستگی عمل ژنها در طرز عمل ساولی ۸۸ ، فاکتور های شرطی ۹۸ ، کریپتومری ۹۰ ، فاکتور های ترانسمؤتاتور ۹۱ ، فاکتور های پخش ۹۲ ، اپیستازی و هیپوستازی ۲۹ ، فرض ماهیت ژنها ۹۲ ، هر ژن از وما بیکواحد بستگی دارد ۲۶ .

۳ فعالیت ژنها :استقلالساختمانی فاکتورها درهیبرید ۸ ۹ بیوند و شیمر ۹ ۹ نفوق نسبی ۴ ۰ ۱ نهیبرید های میانه ۲ ۰ ۱ نفوق غیر ثابت ۰ ۰ ۱ نفییرات فنو تیبی نسبت سن و عوامل خارجی دیگر ۰ ۰ ۱ نئوری بودن و نبودن ۷ نفییرات تئوری آللومور فهای چند و جهی یك فاکتور ۹ ۰ ۱ نفر ضساختمانی ژن ۱ ۱ ۱ ۱ تئوری آللومور فهای چند و جهی یك فاکتور ۹ ۰ ۱ نفر ضساختمانی ژن ۱ ۱ ۱ ۱ ژنهای شناخته شده در موش ۱ ۱ ۱ ژنهای شناخته شده در خوك هندی ژنهای شناخته شده در خوك هندی در کیاهان ۱ ۲ ۱ ژنهای شناخته شده در خوك هندی

فصل پنجم

۱ ـ کروه و سوم و و را ثت: تو ضیح کروه و سومی: اختصاصات کروه و سوم ۱۲۸ و هسته و سیتوپلاسم و را بطه ایندو با حیات سلولی ۲۹.

۳-وراثتوابسته بجنس: کروموسومهای جنسی ۱۳۳ ، دسته اول تیپ درزفیلا ۱۳۴ ، دسته دوم تیپ ابراکساس ۱۳۷ ، وراثت وابسته بجنس نر: چشم خطی در درزفیل ۱۶۰ ، بحث ژنتیکی حالت اول ۱۶۲ ، بحث ژنتیکی حالت دوم ۲۶۱ ، وراثت وابسته بکروموسوم ۷۱۰۱ .

۳ - تجمع بین فاکتورها: عده ژنها وجفتهای کروموسومی ۱۹۳، ترکیب نوین (کروسنیك اوور) ۱۹۰، اجتماع بخشی فاکتورها ۱۹۳، چنددر صد ترکیبات بین فاکتورها ۱۹۶، فرش تمرکیز ژنها و فاصله خطی

ژنها در کروهوسوم ۲ ۱٬ کروسینك آوور (بریدگی مضاعف) ۱۷۱.

ا سایر ۱دهائیکه به تئوری کروهوسوهی وارد کردهاند سماره کروهوسوم و اشکالات آن ۲۷۱ مشاهدات دلاواله ۱۷۸ مشاهدات کرو موسوهی درسلول نر ۱۸۱ میشاهدات دلاواله ۱۷۸ مشاهدات کرو موسوهی درسلول نر ۱۸۱ میشگیری بین گونه ها: پولیپلوئیدی پولیسوهی ناهنجاریهای کروموسومیك ۲۸۱ تحقیقات میکرودیسکسیون شامبر س ۱۸۸ هسته و سیتو پلاسم عمل هسته و سیتو پلاسم از نظر و را ثتی هسته و سیتو پلاسم عمل هسته و سیتو پلاسم انجار ب مروگونی بووری ۱۹۲ میشگیری بین انواع اورسن : تجارب بالنزر ۱۹۲ تجربه کودلوسکی ۱۹۲ ارزش تئوری کروموسومی ۲۰۶ بالنزر ۲۰۶ تجربه کودلوسکی ۱۹۲ ارزش تئوری کروموسومی ۲۰۶ بالنزر ۲۰۶ بالزر ۲۰۰ تجربه کودلوسکی ۱۹۲ ارزش تئوری کروموسومی ۲۰۶ بالنزر ۲۰۰ بالانوری کروموسومی ۲۰۶ بالنزر ۲۰۰ بالانوری کروموسومی ۲۰۰ بالانوری کروموسومی ۲۰۶ بالانوری کروموسومی ۲۰۰ بالوری کروموسومی ۲۰ بالوری کروموسومی ۲۰ بالوری کروموسومی ۲۰ بالوری کروموسومی ۲۰ بالوری کروموس

فصل ششم

ناهنجاریهای مندنی و هستله و ۱۱ت: فاکتورهای لتال و هموزیگوتهای نماندنی ۲۰۸ ، و راثت تحولات نماندنی ۲۰۸ ، ۳۰ و راثت تحولات نماندنی ۲۱۸ ، ۳۰ و راثت تحولات نوسان دار ۲۱ ، ۲۰ و راثت ثابت تیپ میانه ۲۱۵ ، ۵ - خالص نبودنگامتها نوسان دار ۲۱ ، ۶ - و راثت سیتوپلاسمی ۲۱۹ ، و راثت مندلی در جفتگیری بین گونه ها ۲۲ ، حالت دو دستگاه کروموسومی و فاکتورهای مختلف ۲۲ ، سترونی هیبرید ۲۳۱ ، و راثت مختلط و و راثت یکطر فی در جفتگیری گونه ها ۳۳۷ ، و راثت یکطر فی در جفتگیری گونه ها ۳۳۷ ، و راثت یکطر فی تیپ مادری ۲۳۸ ،

فصل هفتم

وراثت جنسی: ۳٤۲ ، نسبتهای جنسی ۲۵۷ ، تئوری مندلی جنس ۲۵۷ ، تئوری مندلی جنس ۲۵۷ ، تقلیب جنسی ۲۵۷ ، تجربه کورنس در بریون ۲۵۷ ، تئوری کروموسومی جنس و اشکالات آن ۲۵۸ ، بین جنسی ۲۵۷ ، نژادهای تغییریافته و نژادهای بی تغییر در قورباغه ۲۵۷ ، اشکالت مسائل جنسی ۲۵۰ .

فصل هشتم.

وراثت در انسان - ۱، راضی وراثتی: ارزش قوانین مندلی و مورد استعمال آن درانسان ۲۲ ، رنگ موی سر ۲۲ ، شکل مو ۲۲ ، رنگ عنبیه ۲۲ ، وراثت وراثت امراض یا بدشکلیهای نهفته ۲۲ ، وراثت امراض و بدشکلیهای نهفته ۲۲ ، وراثت امراض و ابسته بجنس ۲۷۲ ، وراثت استعدادی ۲۷ ، وراثت سرطانی ۲۷۲ .

فصل اول ۱. کلیات راجع بوراثت

ازمواضیع مهمی که از قدیم توجه بشر را جلب کرده مسئلهٔ وراثت است. شباهتی که در شکل و اندام و همچنین در صفات و مشخصات و در فضائل و معایب اخلاقی یا نژادی و بطورکلی در خواصی که در افرادیك خانواده یا افراد یك نژاد میبینیم درهمه حال کیفیت وراثت را در نظر میگیریم . باید گفت که استعمال اصطلاح وراثت در بین عوام که مبنا بر مشاهدات ظاهری بوده هیچگونه اساس علمی صحیح نداشته است.

فلاسفه و دانشمندان قدیم و را ثت را قو های مرموز میپنداشته و علت شباهت موجود بین افر ادوسبب انتقال این شباهت را در نسلهای متوالی نمیتو انستند در كو استنباط نمایند . علم و دانش هم بدر جه ای نرسیده بو د تا كوشش و تلاش دانشمندان از ابهام موضوع بكاهد . در طبقدیم توارث عاملی مرموز تشریح شده است و در حكم عوامل ساری (۱) بشمار آمده است كه سبب میشوند پارهای از صفات و مشخصات والد در عده ای از موالید بروز كند و در نزد عده دیگر بحال كمون حتی در چند نسل باقی ماند و روزی این یادگار اجدادی در یك فرد نمایان گردد این نوع و را ثت را اتاویسم (۲) مینامیم .

حیوانات اهلی و خانگی که از چند قرن پیش از نژادهای و حشی جدا شده اند صفات و حالات اجدادی را درنتیجهٔ تربیت از دست دادهاند. معهذا گاهی درنسلهائی که از جفت گیری افراد نژاد اهلی حاصل می گردند فردی پیدا میشود که کم و بیش مشخصات اولیهٔ اجدادو حشی خودرادارامیباشد .این افراد بیش و کم و حشی را افراد آتاویك مینامیم.

همچنین در بعضی از خانواده های انسانی امراض و نواقص بدنی دیده میشود که در یکی از اجداد دور موجود بوده است ولی اعقاب تا چند نسل از آن عاری بوده اندو بنظر میامده است که مرض یا نقص کاملامعدوم شده باشد در صورتی که در آنها بحالت کمون بوده است. دانشمندان و اطبای قدیم نمی توانستند علت پیدایش افراد آتاویك را در بین حیوانات اهلی و یا در انسان توضیح دهند . امروز موضوع آتاویسم که بازگشت خواص اجداد دور درنسلهای بعد است باسانی با اصول هیبریداسیون (۱) که توضیح آن میآید بیان میشود و حتی موقع بر وز آن را میتوان پیش بینی نمود .

عدهای از زیست شناسان موضوع علم وراثت را منحصراً محدود بانتقال خواصی که دو نثراد را مشخص میکند میدانند ولی خواص مشترك بین دو نــــژاد را بحساب نمی آورند و در این نظر وسعت واقعی علم وراثت را فراموش میکنند.

انواع وراثت _ دامنهٔ واقعی علم توارث خیلی وسیعتر است و شامل کلیهٔ اعمال حیاتی مانند ساختمان مادهٔ حیاتی و وظائفی که اعضا انجام میدهند و طرح ریزی اندامها و حفظ شکل اندامها است که اخلاف مانند اجداد انجام میدهند. چنانکه میدانیم بیشتر موجودات از یاخته واحد که تخم باشد مشتق میشوند. تخم از آمیزش دو یاخته یکی یاختهٔ نر ودیگری یاختهٔ ماده حاصل می شود. از تقسیمات بیشمار تخم جنین تولید هیشود. در ضمن نمو جنین اعضا و قسمتهای مختلف موجود تشکیل مییابد. بطور خلاصه اعضای مختلف هرفرد ازرشد تخم حاصل می گردد. تخم یكموش مییابد. بطور خلاصه اعضای مختلف هرفرد ازرشد تخم حاصل می گردد. تخم یكموش حیوانی جز موش تولید نمی کند واز تخم یك قورباغه جانوری جز قورباغه بدست نمی آید. این کیفیات که طر اح و حافظ کلیات شکل و ساختمان اعضای موجود است بساختمان سیتو پلاسمی تخم مربوط میباشد نخستین شکل وراثت وراثت گونه ای (۲) است که براشه (۳) آزرا وراثت عمومی (٤) نامیده است بنابراین مجموع ساختمان اعضاء واعمال آنها ورابطهٔ بین عمل و شکل اندام معر ف هریك ازموجودات جاندار میباشد. در انسان نژادهای مختلف سیاه و زرد و سفید متمایز شدهاند. بچههائی که از

H. générale - & Brachet - T Hérédité spécifique - Y Hybridation - Y

یك زن و مرد نژاد سیاه خالص متولد میشوند از حیث رنگ پوست ، شكل مو ، وضع لب ، و صفات دیگر مشخصات متمایزی كه هعرف نژاد سیاه است دارا بوده عاری از مشخصات سایر نژاد ها هستند در اینحال بنوعی دیگر از وراثت كه وراثت نژادی(۱) یا وراثت ویژه ای(۲) باشد بر میخوریم كه بستگی آن بهسته تخم مورد قبول دانشمندان است.

در بعضی از خانواده های انسان نوع دیگری از وراثت یافت می شود مانند کر و لالی و نزدیك بینی و بلند قدی و کوتاه قدی که آنرا وراثت خانوادگی یامشخصات فردی نامیده انداین نوع وراثت با وراثت نژادی اختلاف فاحشی ندارد . زیرا میتوان نژادهای مختلف را حاصل توالد و تناسل افراد خانواده های آغازی دانست که از صفات و مشخصات اجدادی ارث برده باشند . مسلم است که اگر روزی قواعد و قوانین شعبه ای از علم وراثت که اصلاح نژاد انسان باشد در مورد انسان کاملا بکار رود و در از دواج صحت مزاج دو طرف مراعات گردد بطوریکه از تکثیر افرادی که صاحب نواقص وراثتی هستند جلوگیری شود ممکن است که گونهٔ انسان مصون از امراض و نواقص بسیاری کردد .

میدانیم که مشخصات وابسته بدستگاه ورائت ویژه ای ازفعالیت واحدهای ورائتی که در هسته تخم جای دارند نتیجه میشود. پس بین وراثت همگانی یا سیتوپلاسمی و وراثت ویژه ای یا وراثت هسته ای ظاهراً تناقصی دیده میشود ولی نباید فراهوش کرد که ساختمان سیتو پلاسم که اساس وراثت همگانی است ازفعالیت زیستی مادهٔ زنده حاصل می شود که در آن هسته لزوماً مداخله داشته است. همچنین واحد های وراثتی هسته حتی در وارثت ویژه ای جز با مشارکت عمل سیتو پلاسم مداخله نمی کنند زیرا حیات سلولی همکاری دائمی دو قسمت یاخته یعنی سیتو پلاسم و هسته را ایجاب می کند پس این نوع وراثت بستگی بطرز عمل کامل سلول یا بعمل مادهٔ زنده سازی دارد.

ماده سازی (۳) اساس پیوستگی؛) (وراثت است _ وقتی یك باكتری را

در نظر بگیریم که شکل ثابت و زیدگی مخصوص داشته باشد اگر در محیط مساعمدی قراركيردكه جامع همة شرايط لازم باشد رشد ميكند يعنى مواد مورد احتياج خودرا از محیط گرفته مادهٔ حیانی مخصوص بخود میسازد و بعد بدو باکتری تقسیم میشود. این دوفرد نسل اول شکل وساختمان شیمیائی مادهٔ حیاتی با کتری اول را حفظ کرده مانندسلول اصل عمل مادة زنده سازى و ساير اعمال حياتي را انجام ميدهند وهريك از این دو پس از رشد بدو با کتری دیگر تقسیم میشود با کتریهای نسل دوم نیز شکل و ساختمان شیمیائی نوع خود را نگاهداری کرده بهمان طریق باز هریك رشد كرده تقسيم ميشود. بالاخره باكتريهائي بعدة بيشمار توليد ميشود. بنا براين ميتوان كفت که باکتریهای نسل دوم وسوم وچهارم و بعد درحقیقت پارههای بدن فرد اولیههستند که پس از پراکنده شدن مشخصات و شکل و ساختمان شیمیائی باکتری اول راحفظ كرده اعمال حياتي پيشينيان خود را انجام ميدهند بعبارت ديگر همان ماده زندهٔ اوليه است که بدون هیچگونه تغییر در نسلهای متوالی بصورت فرد های تازه تکرار می بابد این پیوستگی که از نابت ماندن شکل افراد و اعمال حیاتی در نسلهای متوالی مشاهده میشود چیزی جز کیفیت وراثتی نمیتواند باشد . پس هر موجود در حینی که برای رشد مادة زنده سازى كه مشخص اصلى هرموجود است مينمايد حالتي اروراثت رانشان میدهد و بنابراین بنظر میآیدکه وراثت لزوماً بحیات بستگی داشته باشد .

آنچه در مورد موجود تك سلولی مانند با كتری بیان كردیم درمورد جانوران و گیاهان چند یاخته ای هم صدق میكند. ایر موجودات هر قدر ساختمان مفصل داشته باشند باز از یاختهٔ واحدی كه تخم باشد مشتق میگردند. یكی ازدو یاختهٔ سازندهٔ تخم از موجود نر و دیگری از موجود ماده آزاد شده است بعد تخم بدو یاخته تقسیم میشود و هر یك از ایندو بار تقسیم شده این عمل پیوسته تكرار مییابد وشماره یاخته ها بتدریج زیاد میشود. این یاخته ها بطرزی مخصوص دور هم جمع میشوند و بافت ها واندامهای مختلف میسازند. بدینطریق كم كم جنین وبعد فردی بالغ ازهمان نژاد تشكیل مییابد. بطور خلاصه در هر نسل موجود و اعضای آن بدینطریق ساخته میشود.

حال باید دید که دراین حالت پیوستگی وراثتی چگونه نمایش داده میشود ؟ در

حقیقت تخم پاره ایست از مادهٔ حیاتی بدن والدین و در خود مجموع نیرو های لازم برای تولید یك فرد از نژاد خود را دارا میباشد. وقتی تخم بدو یا ختهٔ هم ارز تقسیم گردید و هریك ازایندو بازبدویاختهٔ هم ارز دیگر قسمت شد واین عمل بی نهایت تكرار بافت جنین حاصل میشود . مراحل اولیهٔ جنین که تقسیم پی در پی تخم باشد با تقسیم و تكثیر با كتری چندان مغایرتی ندارد تنها اختلاف در اینست که یا خته های حاصل از تقسیمات پی در پی تخم بهم متصل میمانند و فرد نسل دیگر را تولید میكنند ولی یاخته های حاصل از تقسیمات پی در پی تخم بهم متصل میمانند و فرد نسل دیگر را تولید میكنند ولی یاخته های حاصل از تقسیم با كتری در محیط پرا كنده میشوند . در جنین هر یك از یاخته ها باید نیروی كامل تخم را دارا باشد یعنی همان ساختمان گونه ای تخم را بدون هیچگونه تغییر دقیقاً حفظ كرده باشد .

نکتهٔ قابل توجه این است که آیا همهٔ یاخته های مشتق از تخم که در خود نیروی ساختمان گونه تخم را حفظ می کنند میتوانند هریك از آنها مستقلا موجود کاملی تولید نمایند ؟ - از تجاربیکه تابحال در این زمینه شده است معلوم میشود درعده ای از موجودات وقتی قطعهٔ بسیار کوچکی از بدن موجود که منحصراً شامل چند یا خته بوده باشد جدا شود میتواند حیوان کامل تولید نماید . این کیفیت را که درجانوران چند سلولی پست مانند جوانهٔ هیدر (۱) پارهٔ کوچك از بدن خار پوست (۲) ژمول اسفنج (۳) میتوان مشاهده کرد یکی از طرق تکثیر عده ای از موجودات است که بدون مشارکت نر و ماده انجام مییابد . از این خاصیت میتوان استنباط کرد که یاخته های این موجودات نیروی کامل تخم را حفظ کرده اند .

برعکس درنز دعدهٔ دیگر ازموجودات دیده میشودکه هرقدر شمارهٔ تقسیمات تخم افزایش بابد نیروی باخته ها محدود تر میشود بطوریکه پس ازچند مرتبه تقسیم باخته های مشتق ازتخم دیگر نیروی کامل خودرا دارا نبوده یعنی قدرت تولید حیوان کامل را از دست میدهند. معهذا درنز د این موجودات دستگاهی یافت میشود که یاختههای آن ساختمان گونه تخم را حفظ کرده واجد نیروی کامل تخم میباشد. این دستگاه عبارت از غدههای تناسلی نر وهاده است که تولید یاختههای همآور یعنی سلولهائی که درتشکیل

تخم مداخله دارند مینماید. بنابراین در نزد این موجودات هم پیوستکی خواص مادهٔ حیاتی از تخمی به تخم دیگر و ازنسلی بنسل دیگر حفظ میشود.

توارث در هم آوری جنسی (۱) و بی جنسی در هم آوری جنسی خاستگاه تخم دو تااست یعنی تخم از آمیزش دو یاخته بدست میآید که یکی از بدن نرودیگری از بدن ماده جدا میشود. وقتی در این دو فرد اختلاف اتی وجود داشته باشد لزوماً این اختلاف بسلولهای جنسی نر وماده انتقال مییابد، از ایر نظر تشخیص بین هم آوری جنسی واقعی و بی جنسی لازم می آید.

اول . نمو بی جنسی وقتی سیب زمینی را بدو یاسه پاره قسمت کنیم میبنیم که از هر پاره گیاه تازه بدست می آید . قلمه های شمعدانی نیز خاصیت تولیدگیاه کامل را دارند . همچنین اگر یك هیدر یایك کرم زهین را بچند پاره قسمت نمائیم میبنیم که هر پاره پس از رشد هیدر یا کرم کاملی شبیه بحیوان اصلی تشکیل میدهد . در همهٔ این مواد پاره های جدا شده چون میتوانند بزندگی خود ادامه دهند و ماده سازی و رشد کنند بایدگفت که یاختههای آنها ساختمان و خواص هادهٔ حیاتی را که از تخم گرفتهاند کاملا حفظ کرده اند . پس افرادیکه بدین طریق بدست آیند با آنکه پراکنده هیباشند در حقیقت قطعاتی هستند از بدن موجود اصلی که مشخصات مادهٔ زنده آغازی را بوراثت نگاهداری کرده اند . این نسلهای متوالی را که سلسلهٔ پاك (۲) مینامند از یك موجود خاستگاه هیگیرند .

رشد تخم های بکرزا (۳) نیز دراین ردیف قرارمیگیرد. عده ای ازگیاهان فقط یاخته های هم آور ماده می سازند. این یاخته ها بدون آنکه با سلول نر آمیخته شوند میتوانند رشد کرده پس ازطی مراحل جنین گیاهی کامل شبیه بگیاه مادر تولید کنند. دراین حالت تخم در حکم یاختهای میباشد که از بدن مادر جدا گشته ساختمان مادهٔ زنده کونه را بدون تحول کاملا حفظ نماید. همچنین درعالم حیوانی جانورانی یافت میشوند مانند حشراتی از دستهٔ زنبور ومورچه که در تمام یاقسمتی از دورهٔ زندگی یاخته

Parthénogénése-rLignée pure-rRéproduction sexuée et asexuée-

های ماده معدهٔ بیشمار تولید مینمایند. موجودهای کاملی که از رشد این یاختههای بکر حاصل میشوند باز قطعات بدن ما در اولیه میباشند.

موجودات تك پایه (۱) را نیز میتوان در همین ردیف آورد: موجودات تك پایه موجودات تك پایه موجوداتی هستند که هرفرد از آنها دستگاه تناسلی نر و دستگاه تناسلی ماده هر دو را دارا باشند در اینجا جنین و حیوان کامل از رشد تخمی بدست میآید که حاصل آمیزش سلول نر وسلول هاده ایست که از یك موجود حاصل شده باشد در این صورت تخم همان ماده زنده و را نتی فر ف اول را دارا میباشد.

دوم. نموجنسی ـ در موجودات دو پایه (۲)که نر و ماده جدا گانه هستند شرائط همآوری تغییر مییابد دراین حالت از همآوری تخم نتیجهٔ آمیزش دویاخته جنسی است که از فرد نر وفرد ماده جدا شده است دراین حالت نیروی دو مادهٔ حیاتی مجتمع در تخم برحسب آنکه پدر ومادر از یك نژاد یا دو نژاد مختلف باشند یکی نیست .

اگر پدر و مادر هر دو از یك نژاد خالص باشند و اخلاف منحصراً با یكدیگر جفت گیری نمایند در اینصورت افراد نسلهای متوالی شباهت تام بوالدین اصلی دارنسد یعنی در این نسلها نژاد خالص باقی میماند در اینصورت باز میتوان گفت که در نسلهای متوالی مادهٔ زنده مشخص نژادی پیوستگی خود را از دست نداده است. بر خلاف اگر پدر و مادر از دونژاد مختلف باشند مثلادر گونهٔ سگ یك فرد از نژاد خالص بلند پشم بایك فرد از نژاد خالص کوتاه پشم . و در گونهٔ موش فردی از نژاد خاکستری بافردی از نژاد سفید همچنین در گونهای از گیاهان فردی از نژاد گل قرمز با فردی از یك نژاد کسل سفید جفت گیری کنند آمیزش دو مادهٔ حیاتی نا متشابه را پهلو بهلو جا میدهد . در اینحالت باید دید که در تخم ماده زنده نر و ماده چه وضع پیدا میکند؟ سرنوشت این دو مادهٔ زنده را در تخم ضمن تشریح تجارب هیبریداسیون خواهیم دید . فقط در اینجا بطور خلاصه میتوان گفت که روش هیبریداسیوت در پیوستگی و راثت اختلال ایجاد میکند . مطالعه و تحقیق در نتایج این گسیختگی و اختلال

Gonochorisme ! Dioïque - Y Hermaphrodite ! Monoïque - Y

است که ها را بطور غیر مستقیم بشناسائی مکانیسم وراثت و قوانین آن می رساند. همانطور که مطالعهٔ حالات بیماری مارا بطرزعمل موجود یا اندامهای آن بهترراهنمائی مینماند.

بستگی نیروهای (۱) وراثت باظواهر (۲) ساختمانی بیانات فوق میرساند که وراثت باید نتیجهٔ مستقیم پیوستگی هر ماده زنده در نسلهای متوالی باشد این طرز فکر نظری بیش نیست زیراها نمی توانیم هستقیماً ماده زنده ناقل خواص ارثی را که یك تخم ازدوسلول جنسی گرفته تجزیه نمائیم . درعمل ازشباهتساختمانی یا فیزیولوژیکی اعقاب و اسلاف میتوانیم استفاده کنیم و این تجزیه را انجام دهیم . بنظر میآید که شباهت تنها معرف دو مادهٔ حیاتی زندهٔ نر و ماده باشد. اما باید گفت اگر تجزیه وراثت فقط باین قبیل مشاهدات منحصر شود بیولوژیست ها ازنظرعلمی خود را در برابر اشتباهات بزرگ مییابند . زیرا بین هشخصات ظاهری اعقاب و نیروهای واقعی برابر اشتباهات بزرگ مییابند . زیرا بین مشخصات ظاهری اعقاب و نیروهای واقعی باخته یا پاره جدا شده از بدن پدر و مادرکه رابط مادی بین دو سل متوالی و ناقل مشخصات توارثی است نیرو های محدود دارد . چنین تخمی که در هر نسل کاملا بدن نوزاد را میسازد درضمن مراحل رشد تا پایان دورهٔبلوغ موجود مجموعه خواص فردی را ظاهر میکند .

حال باید دانست که آیا بروز خواص مظهر کامل نیروهای ورائتی تخم است یا خیر ؟ نخستین نتایج قوانین هیبریداسیون اینست ظواهری که اعقاب نشان میدهند اغلب با نیروهای واقعی ماده زندهٔ آنها مغایرت دارد . وقتی یك موش خاکستری را با یك موش سفید جفت کنیم همگی افرادنسل اول پشم خاکستری رنگ پیدا می کنند بطوریکه از حیث رنگ این افراد بهیچوجه از نسل پدر و مادر خاکستری رنگ تشخیص داده نمی شوند . معهذا نمیتوان گفت که در مادهٔ زندهٔ این هیبرید ها میراثی از موشهای سفید نباشد زیرا افراد سفید پشم در نسل دوم بیدا میشوند پس در هیبریدهای نسل اول

تمام خواص نهفته در تخم طاهر نمی شود و هیبریدها ترجمان ناقص نیروهای نهفته در تخم هستند.

اثر محیط _ درنمو موجودعلاوه برمشخصاتی که با تخم همراه است و از نسلی بنسل دیگر منتقل شدنی است عوامل محیط را نیز باید درنظر گرفت . مثالهای زیر تأثیر محیط را در بروز مشخصات ظاهری نشان میدهند:

۱ - فرنژادهای متنوع مگس سرکه (۱) (تحقیق مرگان) (۲) به نژادی بسر هیخوریم که از حیث شکل غیر طبیعی شکم از سایر نژادها بآسانی تمینز داده می شود تا هدایی که افراد این نژاد را در محیطی نگاهداریم که در آن رطوبت و مو اد غذائی بقدر کافی یافت شود تغییری در شکل نا هنجار شکم عارض نمی شود ولی بمحض آنکسه تمام یا عده ای از آنها را در محیط خشك که مواد غذائی بقدر کفایت نداشته وارد کنیم می بینیم که شکم شکل غیرطبیعی خودرا از دست داده شکل طبیعی پیدا میکند. پس این تحول میتواند این تصور را ایجاد نماید که از بین رفتن شکل غیرطبیعی شکم در حیوان وراثتی نیست زیرا ممکن است در محیط تازه چندین مگس پیدا شود ظاهراً طبیعی اما بمحض آنکه در محیط اول برده شوند دوباره اخلاف شکم غیر طبیعی پیدا کنند. پس پیوستگی و دوام جرم مو الد یا یاخته های تناسلی انتقال شرائط درونی سلولهای شکم را در مگس سرکه تأمین می کند در صورتی که ترجمان ظاهری این ساختمان ثابت نمانده بستگی قوی بشرائط بیرونی دارد.

۲ - مدتها است متوجه شده اندگیاهانی که ممکن است در ارتفاعات مختلف زندگی کنند دارای اختلافات فاحش هستند. گاستون (۳) بونیه (۹۸،۵) نشانداد وقتی گیاهان کوهستانی در جلگه کاشته شوند پایههای تازه مشخصات گیاهان جلگهرا پیدا میکنند. بر عکس گیاهان جلگه وقتی بنقاط کوهستانی برده شوند حائز مشخصات و صفات گیاهان کوهستانی میشوند.

۳ _ نژادی از یامچال که پریمالاسیننسیس آلبا (٤) باشد در هرمحیطی قرار گیرد

Primula sinensis alba-٤ Gaston Bonnier-r Morgan - Y Drosophile - V

خواه سرد یا گرم همیشه گلهای سفید میدهد. نژاد دیگر پریملاسیننسیس روبرا (۱) اگر در محیطی که درجهٔ حرارت معمولی داشته باشد (۱۵–۲۰۰ درجه) قرارگیرد گلهایش قرمز میشود. بور^(۲) نشانداد که اگر این گیاه را در گرمخانه ای که ۳۰ تا ۴۰ درجه حرارت داشته باشد ببرند دیگر گلهای قرمز نداده بلکه همهٔ گلها سفید رنگ میشوند برعکس اگرگیاهی که بحرارت خوگرفته و گلهایش سفیدرنگ باشند وقتی بمحیط سرد برده شوند غنچههای تازه گلهای قرمز رنگ میدهند.

پس میتوان نتیجه گرفت که اگر اثر محیط بر روی مادهٔ زنده کلیت و عمومیت میداشت قضاوت کیفیات وراتنی فقط از راهمشاهده شباهتها تا چه حداشکال پیدا میکرد تا اجداد و اخلاف در محیطی که همهٔ شرائطآن ثابت و یکنواخت نباشد قرارنگیر نداصولا عمل سنجش همکن نخواهد شد . بعلا وه مراعات این شرائط ضامن کافی نیست . زیرا پارهای از هشخصات خارج ممکن است تابع شرائط محیط شوند و دوام بیاورند ولی وراتنی نگردند . مثلا هروقت قناری (۳) با فلفل قرمز شیرین تغذیه کند بال و پرش قرمز میشود پس اگر در چنین محیطی که غذای اصلی حیوان فلفل قرمز شیرین باشد باقی بماند هیتوان تصور کرد که رنگ قرمز بال و پر از هشخصات وراثتی نژادی باشد ولی بمحض میتوان تصور کرد که رنگ قرمز بال و پر از هشخصات وراثتی نژادی باشد ولی بمحض قرمز هسلم میگردد .

میتوان مطالب فوق را چنین خلاصه کرد: برای آنکه حقیقت بن کیفیت ورائتی را بخوبی قضاوت کنیم باید عده ای از اخلاف را در محیطی مشابه با محیط اجداد و عده دیگر را در محیط مخالف قرار دهیم تا متوجه شویم که غالباً منظرهٔ خارجی مانند رنگ یا شکل همکن است وراثتی نباشد بلکه توانائی مقاومت و تأثر ماده زنده میتواند در برابر آثار احتمالی اختلال آور خارجی وراثتی گردد.

در تئوربهائی که راجع به تحقق یافتن مشخصات ظاهری و بالنتیجه در تفسیر کیفیات وراثئی بیان شده است مداخله محیط بنظرعامل مهم میآید ولی در تجربه و عمل ارزش آن محدود است . بسیاری از گیاهان بویژه جانوران مشخصات خودراتا حدی در برابر تحولات (۱) معمولی محیط حفظ می کنند . یك موش خاکستری یا یك موش سفید و کوك (۲) هندی پشم کوتاه یا خوك هندی پشم بلند در برابر شرائط بسیار متغیر محیط یا در برابر وسائل گوتا گوتی که در پرورش آنها بکار می رود مشخصات خود را بخوبی نگاهداری میکنند . این مشاهدات عده ای از دانشمندان علم ژنتیك (۳) را وادار کرده که کنش محیط را یا کاملافراموش کنند و یا بهیچوجه مؤثر ندانند .

اثر شرائط خارج در ثباث وراثت _ عده ای ازبدولوژیستهاروابط بین مشخصات ارثی و شرائط خارجی محیط را بطرز دیگر نمایش میدهند. در ابتدای این کتاب بیان کردیم که در اوضاع بسیار هتغیر محیط مادهٔ زنده سازی حافظ ساختمات گونه ای هریاخته است. این کیفیت ماده سازی اساس پیوستگی ترکیب ماده زنده باخته ها با افراد در نسلهای متوالی میبشد و بعبارت دیگر ماده سازی اساس وراثت است. پس ما وراثت را در پیوستکی و دوام ماده زنده ای که پیوسته ثابت بماند در نظر میگیریم بدین طریق وراثت تسبی انواع موجو دات را تأمین میکند. حال باید به بینیم چنانچه شرائط محیط تغییر یابد در عمل ماده سازی هم تحول حاصل می شود و یا آنکه تحول عمل ماده سازی قابل اجتناب است.

طبق نظر لودانتك (3) اگر موجود را به A و محیط را به B نمایش دهیم ممکن است طرز عمل موجود را به $A \times B$ بنمائیم . اگر موجود در محیط تازهٔ B قرار گیرد مرکز اعمال دیگر $A \times B$ می شود یعنی این تحویل بموازات خود تغییری در دستگاه ماده سازی فراهم آورده است در اینحال یا موجود توانائی تحمل این تغییر را ندارد یعنی با وضع و کیفیت تازه نمی تواند سازش نماید و میمیرد و یا بسر عکس از طرز عمل

Le Dantec - & Génétique - r Cobay - r Variation - v

تازه تبعیت کرده بتدریج ساختمان دیگری که به A' نمایش میدهیم پیدا میکند در اینحال فرزندان و افراد نسلهای بعد موجود از ساختمان تازهٔ A' ارث میبرند بنابراین لزوماً وراثت مترادف باثبات نیست بلکه بر خلاف با تحوال هم آهنگ میشود .

رابو (۱) زیست شناس فرانسوی مدافع این نظر است حیات را تابع دو عامل محیط خیمان پیچیده و در هم موجود میداند وبین وضع Ae'A تحو لات واسطه و پیوسته فرض مینماید. اگر تحو ل محیط کافی باشد و دوام داشته بأشد طرز مبادله موجود هم با محیط تغییر یافته در ساختمان موجود تحو لی ایجاد می شود.

این نظریات همگی تئوری میباشند و وقتی میتوانند بخوبی مورد بحث قرار گیرندکه ما در ساختمان مادهٔ زنده و نتایج تجربی تحو ل بقدر کافی اطلاع حاصل کرده باشیم . فقط بطور خلاصه میگوئیم که نتایجی که از تجربه بدست آمده ثبات مادهٔ حیاتی را معلوم میدارد . ثبات در پیوستگی وراثت کلی است ولی در تحو ل استثنائی است و ما در هیچ موردماده سازی مادهٔ زنده را بطریقی که علمای علم نظری کیفیتی کاملامتغیر و متحو ل نسبت بشرایط خارجی میدانند نمی بینیم .

۲.وراث وتحول

باهمیت واقعی وراثتموقعی پی میبریم که رابطهٔ آن راباتکامل (۲) موجودات در نظربگیریم مسئلهٔ تکامل امروزازمسائل مسلم و ثابت است و برای کسی تر دید باقی نگذارده است. مشاهدات دیرین شناسی و مطالعات جنین شناسی تطبیقی و طرز پسرا کندگی حیوانات و گیاهان در سطح زمین با کمك عقیدهٔ ترانسفور میستها (۳) تشریح میشوند . نظر این عده از دانشمندان زیست شناسی اینست که منشأ تحو الات موجودات تغییرات محیط میباشند . در تکامل فرض پیدایش تحو ال پیشمار در موجودات لازم میاید یعنی تا تغییراتی عارض نگردد در عالم حیوانی و نباتی انواع تازه حاصل نمی گردد . در تربیت گیاهان و جانوران تجربه و عمل نشان داده که موجودات شکل و ساختمان و صفات وراثتی خود را در نسلهای متوالی ثابت نگاه میدارند . این ثبات یکی از نتایج وراثت است

پس بین وراثت که اساس آن بر ثبات شکل و ساختمان موجودات متکی است و تکامل که مبنای آن بر تغییر است تناقضی بنظر میآید . زیرا تحویل باید از تغییر صفات و مشخصات ارثی و از اختلال و بهم خوردن پیوستگی ساختمان موجودات نتیجه گردد . علتهائی که برای طرز بر هم خوردن پیوستگی ساختمانی بیان شده بیشتر تئوری بوده و بطرز فکر مختلف دانشمندان بستگی داشته است : دانشمندانی که این موضوع رانظراً حل کردهاند بدو طریق سعی کردهاند مغایرت بین وراثت که اصل آن بر پیوستگی است و تحویل که اساس آن بر گستگی است بطرزی نمایش دهند که با سیر ضعیف و کند تصور پیوستگی در آن شدنی باشد و بین بطرزی نمایش دهند که با سیر ضعیف و کند تصور پیوستگی در آن شدنی باشد و بین یک شکل و شکل بعد موجود پیوستگی وراثتی ناگهان گسیخته نشود یعنی ساختمان یک شکل و شکل بعد موجود پیوستگی وراثتی ناگهان گسیخته نشود یعنی ساختمان بیدا کند بدین طریق تحویل کفیت پیوستهای می شود و از طرف دیگر در مجموع کیفیات بدین طریق تحویل کفیت پیوستهای می شود و از طرف دیگر در مجموع کیفیات بنامل و راثت را عامل ثابتی ندانند .

نظر لامارك كه يحكى از بزرگترين پيشروان تئورى تكامل است چنين ميباشد : موجود زنده در خود خواس ثابت ندارد و تابع كيفيات شرائط محيط ميباشد تا شرائط محيط ثابت است موجود بى تغيير ميماند وقتى محيط تحول بابد بالنتيجه روابط موجود با محيط برهم خورده بتدريج درساختمان آن تغيير عارض ميشود . سعى لودانتك هم اين است كه اين تغييرات را با فرمول نمايش دهد . اگر در مدت كافى تغييرات محيط دوام بياورد موجود زنده هم پس از تغيير تمايل بشكل تازه داشته ميل بازگشت بشكل اوليه آن كم محشود بنا بر اين پس از نسلهاى بيشمار موجود تازه اى ظاهم مى گردد واضح است كه موجود تازه تا وقتى شبيه بخود ميماند كه شرائط محيطى كه باعث ظهور آن شده تغيير نيابد . اگر باز تغيير محيط در همان جهت ادامه يابد در موجود نيز تدريجاً تحول ديگر حاصل می شود تا شكل سوسى تحقق بابد كه با وضعيت محيط بتواند بسازد . بنا بر اين عقيده هرگز شكل موجودات ثابت نمى ماند و گونه هاى محيط بتواند بسازد . بنا بر اين عقيده هرگز شكل موجودات ثابت نمى ماند و گونه هاى

موجودات دائماً در حال تغییر و تبدیل میباشند.

در تئوری داروین (۱) هم نظر پیوسته بودن تکامل حکمفرما است. با ایر اختلاف که در آن هر تحو ل بصورت انجراف (۲) کوچك نمایش داده می شود و ارتباط هم تحو ل با وضع پیشین و پسین محفوظ میماند بطور مثال ۱ گر پلههای عمارتی را در نظر بگیریم با آنکه هرپله از پله مجاور خود مجزا و آشکارا از یکدیگر منقطع میباشند معهذا در مجموع پلهها پیوستگی مشاهده میکنیم. وقتی عده زیادی از افراد یك کونسه را جمع آوری کرده در آن دقیق شویم بهیچوجه آنها را کامیلا متشابه نمییاییم زیرا هم یك واجد مشخصات مخصوص بخود میباشد. شرائط خارجی محیط و علل دیگر در بروز این اختلافات مؤثر میباشند.

بنابراین تئوری وقتی برحسب اتفاق در فردی تحویل کوچك نافعی ظاهر شود احتمال انتقال و بروز تحویل در اولادهای نسل بعد بیشتر خواهد بود. افراد این نسل نیز بنوبهٔ خود مظهر تحولات متشابه میشوند. بین این عده آنهائیکه درجهٔ کاملتری از تحویل مفید را دارا باشند بیشتر قدرت انتقال تحول مفید را بنسل بعد دارند. مفید بودن صفات تازه خود بخود در موالید ایجاب انتخاب (۳)میکند. بدین طریق در نتیجهٔ افزایش تحویلات کوچک متوالی که دائماً در یک جهت سیر کند منتهی ببروز صفت تازه ای میگردد. پس دراین تئوری هم مادهٔ حیاتی ثابت فرض نشده پیوسته تغییر پذیر میباشد و تکامل هم بطریق کند ولی پیوسته بدست میآید.

لامارك و داروین هر دو تحول موجودات را بر اساس تئوری گذاردهاند راست است که موجودات تا حدی تابع تحولات و تغییرات محیط میباشند زیرا وقتی در مجموعهای از افراد یك گونه دقت نمائیم درهریك ازآن افراداختلافات کوچك مشاهده میکنیم اما آنچه را که بایدهورد توجه قرارداد اینست که بدانیم آیااین اختلافهانماینده واقعی تغییرات مربوطه بخواص ثابت ارثی مادهٔ زنده که در تئوریهای این دو دانشمند بحساب درنیامده میباشند بعبارت دیگرباید دید که تغییرات عارضی قابل آن هستند که در نسل بعد دوباره ظاهر گردند؟ پاسخ این پرسش رادرضمن مطالعهٔ تجربی تحولات میمنیم.

میتوانمورددقت قراردادیاخویشاوندی و بستگی افرادرادرنظر گرفت و یا ازنظر دورداشت:

الف ـ اگر بخواهیم قد مردمان کشوری را از روی آمار دقیق آن مملکت مورد مطالعه قرار دهیم می بینیم که قد افراد این جمعیت در دو حد بلند ترین و کوتاهترین قامت تغییر میکند. اگر واحد را سانتیمتر انتخاب کنیم میتوانیم دستههای متمایز ترتیب دهیم و معلوم کنیم که هر دسته شامل چند نفر میشود . بدینطریق ما ازقابلیت تحولات مدار کی بدست میآوریم بدون آنکه رابطهٔ خویشاوندی افراد دسته ها را درنظر گرفته باشیم. همینطور چنانچه درازا یا وزن مقداری از یك نوع لوبیا را که ارتباط نسلی آنها در نظر نباشد مورد دقت قرار دهیم میتوانیم نتایج متشابهی بدست آوریم مثلا اگر تغییرات وزن دانه ها منظور باشد میبینیم وزن دانه ها بتفاوت بین ۲۰ تا ۹۰ سانتی گرام تغییر مییابدحال میتوانیم دسته هائی ترتیب دهیم که هر دسته و سانتیگرم با دستهٔ گرام تغییر مییابدحال میتوانیم دسته هائی ترتیب دهیم که هر دسته و انیز معلوم میکنیم دیگر اختلاف داشته باشد بعلاوه شمارهٔ دانههای لوبیای هر دسته و انیز معلوم میکنیم

جدول زیر نتایج حاصل ازاین تجربه را نمایش میدهد

| عدة لوبيا | دسته ها |
|-----------|------------|
| E. | Y Y . |
| Y V | 417 |
| 7.0 | 40 mm 41 |
| 1 7 9 | ry - +3 |
| 772 | 13-03 |
| OAV | r 3 mm . a |
| • * * | 00-01 |
| £1 A | 70-07 |
| Y 7 • | 17-07 |
| 188 | V 77 |
| • ٢ | Vo V1 |
| 4 £ | rv · v |
| 19 | 10-11 |
| ۲ | 7 17 |

میتوان بسهولت دید که اولا عدهٔ افراد دسته بین (٤٦- ۰ ۰) از سایر دسته ها بیشتر میباشد و ثانیاً شمارهٔ افراد از دو طرف رو بنقصان میرود یعنی فراوانی (۱) دانه ها از دوطرف نقطهٔ ما گزیمم نزولی است بطوریکه کمترین عدام در دسته کم وزن ها و دستهٔ یروزنها یافت می شود.

حال اگر بخواهیم بوسیلهٔ بك منحنی قابلیت تحولات وزن لوبیا را نمایش دهیم كافی است در روی دومحور مختصات اوزان مختلف دسته ها را بر روی خط عرض ها و عدهٔ افراد هر دسته را بر روی محور طولها ببریم در اینصورت نمایش تغییرات عدهٔ دانه های هر دسته نسبت بوزن بصورت منحنی بسته ای در میآید. (ش ۱)

شرح بالا چگونگی تحوّل یکی از صفات یا مشخصات مجموعه ای از افسراد را بدون توجه بروابط نسلی و خویشاوندی آنها معلوم میدارد. نظریهٔ داروین را باچنین تحولاتی میتوان وفق داد.

ب ـ اگر افراد هر یك از دو دستهٔ كم وزن را برای دانه گیری بكاریم ملاحظه میكنیم افراد حاصل از نظر وزن بدستهٔ مولد بیشتر از افراد دسته های دیگر نزدیك میشود . ژوهانس (۲) قانون تحوال را بطور كلی بدین طریق معلوم میدارد:

۱ - با مراعات این نکته که در لوبیا لقاح (۳) بوسیلهٔ دو سلول نر و ماده ای که در یك پایه فراهم میگردد حاصل میشود . اگر دانه های دستهٔ وزین (۹۰-۸۱) را مورد آزمایش قراردهیم و منحنی تحو و دانه های نسل او و را بطریق بالابدست و ربم می بینیم که این منحنی ثغییر جا میدهد زیرا بطوریکه جدول زیر نشان میدهد این دانه ها تغییر وزن داده و زنشان بین 3 - 4 + 9 سانتی گرام تغییر یافته است در این آزمایش خویشاوندی و روابط نسلی دانه ها برخلاف تجربهٔ اول در نظر گرفته شده است .

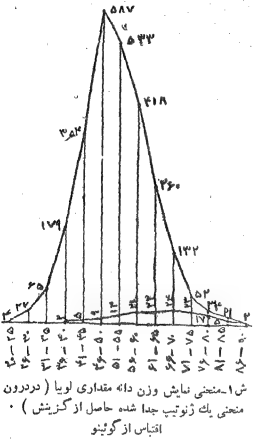
| عده افر اد | دستهها |
|--------------|-------------|
| Y | ٢٣_٠٤ |
| ò | 13_03 |
| 9 | ۰۰_٤٦ |
| ١٤ | • • - • \ |
| Y1 . | 1.07 |
| ** | 70-41 |
| 48 | v · _ \ \ \ |
| 44 | Y • _ Y 1 |
| s 1 V | 7.4~ v |
| 7 | A = _ A 1 |
| ۲ | ٩٠_٨٦ |

پس بطورواضح مشاهده می شودکه منحنی تحول (ش۲) تغییر جا داده و وزن متوسط دانه ها هم بالا رفته است و دستهٔ (۲۰-۲۰) سانتیگرامکه عده اش ازسایر دسته ها زیادتر است جانشین دستهٔ (۰۰-۵) سانتیگرام شده است .

۲ ــ برعکس اگر دانه های کوچك کم وزن را یعنی آنهائیکه ۲۰ تا ۲۰سانتی گرام وزن دارند بکاریم و دانه های نسل بعد آنها را بدست آوریم می بینیم که وزن ایر دانه ها بین ۲۰ تا ۲۰ سانتیگرام تغییر میکند در اینجا منحنی قابلیت تحول در جهت مخالف تغییر جا میدهد.

پس این تجربه میرساند که انتخاب کاملا کتیجهٔ مؤثری داده است یعنی برای تحصیل دانه های سنگین تر یا دانه های سبك تر یا دانه هائی باوزان دیگر جز این روش طریق دیگری را نمی توان بكار برد زیرا اگر از نو بین اخلاف دانه های درشت یعنی دانه هائی که بین ۶۰ تا ۹۰ سانتیگرام وزن داشته دانه های سنگین تر (دانه های جزء دسته ۲۳-۹) یا دانه های سبك تر (دانه های جزء دسته ۲۳-۶) را برداشته بكاریم دانه های نسل دومی که تولید میشوند همان منحنی تغییرات والدین را نمایش میدهد پس میتوان گفت که وزن دانه هائی که برای کاشت انتخاب می کنیم وزن آن هر چه باشد

چه از دستهٔ سنگین چه از دستهٔ سبك و یا از دستهٔ وسط ولو آنکه نسلهای متوالی آن را بدست آوریم نتیجه ثابت میماند یعنی دیگر در آن انتخاب و گزنیش بی تأثیر میماند



بدینطریق میتوان بوسیلهٔ انتخاب یا گزینش از بین عداد یا جمعیتی یک سری سلسلههائی(۱) جداکرد که اگر لقاح بین آنها صورت گیرد خالص میماننداین دستههای برگزیده کزینش نمی بابند ژنوتیپ (۲) یا گونههای اصلی مینامند . عده ای از کونههای معمولی وا (گونههای (۳) یا لینه ای) که در رده بندی موجودات بکار میبریم در حقیقت از صد ها گونههای اصلی ثابت تشکیل یافته اند بنظر میآید که از یکدیگر جدا پذیر میباشند وسیعی در یك گونه معمولی که از

بكعده زياد گونه هاى مقدماتى تشكيل يافته انجام گرفته باشد.

باید تصور کرد که در یك سلسلهٔ خالص چیز یکه بطور قاطع پایدار و با دوام و تحول ناپذیر باشد نیست بلکه تحولاتی که یك سلسله می پیماید پایدار و یکسان هیماند در مورد لوبیا بطوریکه دیدیم یکی از این سلسله ها دانه هائی تولید میکند که وزنشان بین ۵ ۶ می ۱۰ ۹ سانتیگرام از حیث بین ۵ ۶ می ۹ سانتیگرام از حیث کثرت عده قابل توجه میباشد یکی دیگر از این سلسله ها دانه هائی تولید میکند که

Espèces linnéenes - Espèces élémentaires ! génotypes - Ligneés - L

وزنشان بنین ۲۰– ۲ هسانتیگرام متغیر میباشد بعلاوه سلسله های دیگر یا کونه های اصلی میانه دیگری نیز در لوبیا وجود دارد که از یکدیگر جدا شدنی است .

علت تحول یك گونهٔ اصلی را كه با یك منحنی ثابت نمایش میدهیم هیتوان بدین طریق بیان كرد: در میوه همه دانه ها تحت تأثیر شرائط ثابتی رشد نمی كنند . بزركی

77-75 77-76 10-10

ش۲ منعنی نمایش تغییرات یك ژنوتیپ ازدانههای لوبیائی که تحولشان را شکل(۱) نشانداد اقتباس ازگوئینو

وكوچكى دانهها بچند عامل بستكي دارد مانند شدتنور گیری هرپایه وعدهٔ میوه های هريايه و عدة دانهها درهرميوه وهمچنين جریان مادهٔ غذائی بمقدارکم یا زیاد و یا متوسط . واضح استکه برای همهٔدانهها در حین رشدکمتر اتفاق میافتدکهشرائط كاملامساعد ياكاملا نا مساعد فراهم شود در حالی که برای آنها شرائط معتدل و متوسط بيشتر مهيا است . بهمين جهت بیشتر دانهٔ ها وزن متوسطی دارا میشوند بنابراين نبايد تأثيرش ائط محيطر ادرييدايش اختلافات افراد يك گونة اصلىكه آن افراد فنه تسي(١)ها نامده ميشوندازنظر دوربداريم. هر نسل گونه اصلی یا ژنوتیپ از مجموعهٔ افراد فنوتیپی تشکیل مییابد که بایکدیگر كاملا متشابه نميباشند بلكه هريك حائز مشخصات خاصي ميكردد. همين اختلافات فردى استكه باعث سهولت تشخيص افراد از یکدیگر میشوند. بعلاوه باید متوجه

بودکه هریك از دانههای یك سلسله خالص اعم از اینکه درشت یا ریز یا متوسط یعنی

ازهرفنونیپ(۱) باشد وقتی در محیطی رشد نماید که شرائطش خوب یا بد یا متوسط باشد اخلافی تولید میکند مرکب ازدانه های متشابه با افراد ژنوتیپی مولد یعنی منحنی تغییرات افراد سلسله خالص پدری قابل انطباق می باشد.

پس جان کلام اینست که تحولات کوچك فردی یا فنوتیپی که بستگی باوضاع محیط خارجی دارند قابل آن نیستند ارثی شوند فقط چیزی که میتواند ارثی شود و به نسلهای بعد انتقال یابد یك نوع ساختمان ورائتی است که باعث میشود همهٔ افراد یك ژنوتیپ (ساختمان فنوتیپی والدین هرچه باشد) یکسان دربرابر شرائط محیط مقاومت و واکنش نماید.

این ساختمان وراثتی را که ساختمان ژنوتیپی (۲) یك سلسلهٔ خالص مینامنـ د میراث پایدار بوده در هر حال از تأثر محیط مصون و بر کنار میماند.

هر گونهٔ معمولی یاهر گونهٔ لینهای که ازعده زیاد سلسلههای خالص و ثابت تشکیل یافته در واقع مجموعه ایست از گونه های اصلی گسسته و جدا از یکدیگر . اگرچهاز ژنوتیپ فرض کنیم که طول افراد آنها بین (Y - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) و (0 - Y) متغیر باشد و افراد این دسته ها را با یکدیگر مخلوط نمائیم بطوریکه عده یا جمعیتی تشکیل یابد اگر بتکثیر افرادیکه طولشان (0 - Y) باشد بپردازیم بگزینش دو ژنوتیپ مربوط به (0 - Y) موفق میشویم در صورتیکه اگر افرادیکه طولشان (0 - Y) باشد تکثیر نمائیم قبلانمیتوانیم پیش بینی کنیم که افراد حاصل بکدام یك از دودسته باشد تکثیر نمائیم قبلانمیتوانیم پیش بینی کنیم که افراد حاصل بکدام یك از دودسته میباشند . همچنین افرادیکه بین ((0 - Y)) طول دارند بین دو دستهٔ ((0 - Y)) و ((0 - Y)) مشترك میباشند تنها دقت و مطالعه در اولاد های نسلهای بعد میتوانسد معلوم کند که فنوتیپ مشترك جزء کدام ژنوتیپ قرار دارد .

پس تئوری گزنیش داروین ببیان این مطلب منجر میشودکه عددای ژنوتیپرا

Patrimoine héréditaire ! Constitution génotypique - 1 Phénotypes - 1

از جمعیتی جداکنیم چنین گزینش چیزی خلق و ایجاد نمیکند و تکامل تدریخی گونه را فراهم نمیسازد بلکه فقط باعث جدا شدن گونهای اصلی که در گونهٔ لینه وجود داشتند میشود و بمحض آنکه جدا شدند همهٔ مشخصات خودرا ثابت نگاهداشتهٔ دیگر تغییر تدریجی پیدا نمیکنند.

تحقیق تجربی تحوّل دو نکتهٔ مهم را بما نشان میدهد: ۱ ـ اختلاف فنوتیپ ها تابع کیفیات و اوضاع محیط بوده بهیچوجه وراثتی وقابل انتقال نمیباشند . ۲ ـ انتخاب و گزینش دریك ژنوتیپ بی تأثیر میماند .

بنابراین با تئوری لامارك وتئوری داروین مسئلهٔ تكامل را نمیتوان بخوبی تشریح کرد و توضیح داد . بر عکس پایداری ژنوتیپها و عدم تأثیر محیط در ساختمان آنها دلائل میباشند بر اینکه وراثت از پیوستگی مادهٔ حیاتی هرگونه که بهیچوجه احتمال تحول در آن نمیرود نتیجه میشود بنا بر این عامل ثابتی را نشان میدهد پس باتکاء تجربه نیز اصل وراثت ا بطوریکه درفصل پیش بیان کردیم در نظر میگیریم . پیوستگی هادهٔ زنده باعث ثبات اشكال هيشو د و تحول كستكي (١) اين پيوستگي هيباشد . اين ملاحظات سبب میشوند که چکونگی واقعی تحولاتی را که مبدء و پیدایش سلسلهٔ تازه میشود وبعداً ارثی میگردد در نظر بگیریم تا یك گونـهٔ اصلی A بوسیلهٔ مـادّه سازی ساختمان گونهای خود را نگاهداری میکند همهٔ مشخصات و خواس گونهٔ A در سلهای متوالی ثابت میماند اگر بعللی که ذکر آن فعلادر اینجا برای ما ضرورت نیمارد اختلالی در ساختمان ژنوتییی A روی دهد مادهٔ حیاتی ساختمان تبازهٔ A' را حیاصل کند همگی اخلاف آن از ساختمان تازهٔ هاده حیاتی ارث برده همگی تیپ تحولی 'A را دارا خواهند بود. بين سلسلة A و سلسلة 'A تغييرات كند يعني تحولات تدريحي که در چندین نسل بطول بیانجامد و A بتدریج به 'A تبدیل شود عارض نمیشود بلکه بین دو شکل A و 'A گسیختگی وانفصال ناگهانی روی میدهد . هر شکل از جست^(۲) شکل پیش که نتیجهٔ تحولی میباشد حاصل گردد چنین تحول در سلسلهٔ تازه ارثی میشود از اختلاف بین ثبات اساس وراثت و تغییر اساس تکامل نتیجه میشودکه هرگونه بطور

Saut - Y Discontinuité - \

ناگهانی ظاهر میشود و صفات تازه در آن وراثتی میگردد یعنی بنسلهای بعد مشخصات تازه را انتقال میدهد. پس تکامل که نتیجه پیدایش اینگونه تحولات باشد بطور لزوم کسسته است.

بیولوژیستها گونههای تازه را که بشکل تحول گسستهٔ ناگهانی حاصل می شوند موتاسیون (۱) مینامند بهترین نمونه موتاسیون را مور آن و همکاران وی آورده اند این دانشمندان در ضمن تربیت مکس سرکه (۲) در مشاهدات خود بچهار صد گونه اصلی تازه بر خوردند مشخصات تازه در نسلهای بعد هریك از این گونهها ارئی و ثابت میمانند. در تربیت حیوانات اهلی و یا گیاهان نیز بهمین طریق نژاد های تازه دیده میشود. در هیچیك از این حالات بین شکلهای قدیم و تیپهای تازه افراد واسطه که میشود. در هیچیك از این حالات بین شکلهای قدیم و تیپهای تازه افراد واسطه که گواه بر صحت تئوری تکامل پیوسته باشد دیده نشده است.

بطور خلاصه باید دو جور تحول را بخوبی از هم تشخیص داد یکی تغییرات انفرادی که بکیفیات و اوضاع شرائط محیط بستگی داشته بهیچوجه وراثتی نمیشوند . این نوع تحولات را که سوماسیون (۳) یابدنی مینامند مشخص اختلافات فنوتیپی میباشند . دیگر تحولات ناگهانی مادهٔ زنده که مبدأ پیدایش ژنوتیپهای تازه میباشند اینگونسه تحولات را موتاسیون میخوانند .

علل پیدایش موتاسیون را هنوز بخوبی نمیشناسیم شاید بتوان روزی این کیفیت را بتغییرات محیط بستگی داد . معهذا از این رو که موتاسیون بطور حادثه ای از بین صدها هزار فرد در فردی ناگهان ظاهر میشود شاید بتوان پیدایش موتاسیون را باتفاق نسبت داد .

٣ ـ ساختمان سلولي يايهٔ وراثت

دیدیم که خواص و مشخصات وراثتی بساختمان تخم بستگی دارد. تخم یاخته ایست که از آمیزش دویاختهٔ نر و ماده بدست میآید بنا بر این لازم است با رعایت اختصار ابتدا طرز تقسیم معمولی و بعد طرز تشکیل یاختهٔ نرو یاختهٔ ماده وسیس طرز تشکیل تلخم را شرح دهیم .

ا مطرف تقسیم معمولی - از سنهٔ ۱۸۷۰ تا ۱۸۸۰ ستر اسبورژه (۱) در نز د گیاهان و فله مینگ (۲) در نز د جانوران طرز تقسیم یاخته را بطریق غیر مستقیم که کاریوسینز (۳) یا میتوز هم نامیده اندکشف کردند . بعدها تقسیم در فهم قوانیر و درك مبانی علم وراثت اهمیت شایان حاصل کرد .

هستهٔ سلول قبل از تقسیم یعنی در دورهٔ آرامش دارای ساختمان ساده است . در پوستهای آنرا از پروتوپلاسم جدا میکند درون آن از شیره هسته پر شده است . در شیره هسته اولاجسم کروی شکل بنام نوکلئول قراردارد ثانیاً درآن مادهای بنام کروماتین که تمایل زیاد بجذب مواد ملونهٔ غلیائی دارد پراکنده میباشد.

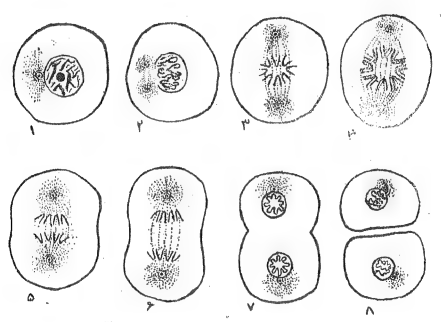
هنگام تقسیم بنظر میآید که هسته شخصیت خودرا از دست میدهد زیرا پوسته از بین رفته بجای هسته دو کی تشکیل مییا بد صاحب دو قطب در سطح استوائی دوك اجسامی رشته ای شکل کم وبیش در از بنام کرو موسوم قرار میگیرند . در یاخته های زنده کر کهای ترادسکانسیا (٤) و گویچه های سفید خول قورباغه و در نزد عده دیگر از موجودات کر موسومها دیده میشوند ولی اگر سلول را بطریقی که امروز معمول آزمایشگاههای سلول شناسی است ابتدا با مواد شیمیائی ثابت وبعد با مواد ملونهٔ غلیائی رنگ کنیم کر وموسومها نمایان تر و روشن تر دیده میشوند . کر وموسومها پس از قرار کرفتن درسطح استوائی دوك طولاشکاف برداشته هریك بدونیمهٔ متساوی تقسیم میشوند ش (۳) بعد دو نیمهٔ جفتهای کروموسوم از هم دور و بدو قطب دوك نزدیك و در آنجا متمرکن میشوند . در این حال استوای سلول فرور فتگی پیدا میکند (۵) این فرو رفتگی متدرجاً زیاد میشود و یاخته بدویاخته قسمت میشود ضمناً پوستهٔ تازهای دور کروموسومهای

Tradescantia - ¿ Caryocinése ! mitose - ۳ Flemming - ۲ Strasburger - ۱ ه - برای کسب اطلاعات جامعتر از تقسیم معمولی سلول بقسمت سیتولوژی رساله نگارنده که موضوع آن :

Recherches sur l'anatomie et la Cytologie de quelques Convolvulacées . است مراجعه شود

قطبی پیدا شده هستهٔ نوین را از پرتو پلاسم جدا میسازد ازاین ببعد تمایل کر و موسومها بجذب مواد ملو ته کم شده ظاهراً از بین میروند و در هسته دوباره نوکلئول ظاهر میشود . بنا براین میتوان گفت که تقسیم جسم سلولی تابع تقسیم هسته است . بطور خلاصه در تقسیم کیفیت بینهایت دقیق و پیچیدهای حکمفر ماست که تقسیم جسم سلولی نتیجهٔ فرعی آنست .

نكتهٔ بسيار مهم در ساختمان كروموسومي هسته كه در موقع تقسيم ظاهر ميشود



ش ۳ ـ نمایش تقسیم معبولی ۱ ـ هسته سلول تقریباً در دوره آرامش ؛ ۲ مرحله پروفاز و تشکیل رشته های کروماتین ؛ ۳ ـ مرحله متافاز ؛ قرار گرفتن کرو موسومها در استوای دوك ؛ ۶ ـ تقسیم طولی کروموسومها ؛ ه و ۳ ـ جدا شدن و دور شدن دو دسته کروموسومها از یکدیگر ؛ ۷و۸ تقسیم یاخته .

اینست که عده و شکل کر و موسومها در هر گونه ثابت است و با عده و شکل کر و موسومهای گونهٔ دیگر بهیچوجه متشابه نمیباشد بنا بر این باید ثبات عده و شکل کر و موسومها را دریاخته های بافتهای گونا گون یك گونه نتیجهٔ مستقیم تقسیم سلولی بدانیم یعنی هر هستهٔ تازه بعدهٔ کر و موسومهای هستهٔ سلول اصلی کر و موسومهائی دارد پس در دویا چند تقسیم

متوالی یک سلول هر کروموسوم بکروموسوم معینی از سلول اصلی بستگی دارد یعنی هر کروموسوم در تقسیمات متوالی شخصیت حود را حفظ میکند بسرای توضیح اگر کروموسومهای سلول اصلی را به A و C و C نمایش دهیم هنگام تقسیم کروموسوم C طولا بدو کرو موسوم متساوی C ه که و کروموسوم C و کروموسومهای C و کروموسومهای C و کروموسومهای C و دیگر نیز طولا بدو کروموسوم متشابه تقسیم میشوند . کروموسومهای C از حیث کنیت و ماهیت با کروموسوم C فرقی ندارند . در تقسیم بعد سلول تازه باز هر یک از دو کروموسوم C بدو کروموسوم C فرقی ندارند . در تقسیم بعد سلول تازه باز هر یک از دو کروموسوم C بدو کروموسوم C تقسیم میگردد کیفیت و ساختمان C کروموسومهای C و یا کروموسوم اصلی C میباشند و این عمل در سلولهای بعد نیز تکرار میشود .

علاوه بر این از مجموع مشاهدات بیشمار و دقیق تقسیم غیر مستقیم نتیجهای که بدست میآیداینست که میتوان فرض کرد کروموسومها با آنکه درمرحلهٔ بین دوتقسیم یامرحلهٔ آرامش (۱) واستراحت هسته دیدهنمیشوند معهذا بقا و دوام دارند یعنی حقیقتاً در حکم واحدهای دائمی و شخصیت داری میباشند که هنگام آرامش هسته نا مرئی و در دورهٔ تقسیم مرئی میگردند. شامیر (۲) از راه میکرودیسکسیون (۳) با سوزنهای بینهایت نازك میکرسکپی توانست هستهٔ سلول را که هنوز هوقع تقسیم آن فرا نیرسیده بود سوراخ کند پس از جریان شیرهٔ هسته در سیتوپلاسم توانست کرو موسومهای مشخصی که هنوز کاملادیدنی نبودند تشخیص دهد.

کروموسومها نه فقط باید واحدهای دائمی باشند بلکه قرائن موجود این فکر را تولید میکندکه در یك سلول کروموسومها با یکدیگر اختلاف دارند زیرا هریك با حفظ شکل ظاهری و اختلافات فردی معین دوباره ظاهر میشوند پس نباید آنها رانتیجه و مظهر تغییرات حالت فیزیکی از قبیل رسوب یا تبلور بطوریکه عدهای از دانشمندان تصور میکنند در هسته دانست بلکه گواه و شاهد نا جوری ماده هسته میباشند که جا دارد دائمی بودن آنها را تصور نمائیم.

دانشمندان علوم طبيعي امروز بتقسيم كاريوسينز بخوبي آشنا و مأنوس ميباشد

ولی هنگام کشف مراحل پیچیده وغیر منتظراین کیفیت موجبات شکفتی را فراهم کرده بود. بنظر چنیس میآید که تقسیم نمایشی از ناجوری هسته باشد و در حکم راهی باشد که یکجا جزئیات این ناجوری را بطور کامل از یك سلول بسلول دیگر انتقال دهد بطوریکه میتوان شخصیت گونه را در این ناجوری مشخص دانست. بعلاوه بدون آنکه وظیفهٔ مهم سیتوپلاسم را در اعمال تبدیل مواد و صرف انرژی از نظر دور بداریم باید محتملا بهسته مشخصات گونهای را که از شماره وناجوری کرد و موسومها نتیجه میشود نسبت دهیم بنابراین سیتوپلاسم محیط زیست هسته است درچنین محیط فعالیت هسته حیات و مشخصات هوجود دوام می بابد.

۳ مطرز تشکیل یاختهٔ نر و یاختهٔ هاده _ در آخر قرن نوزدهم بکمك معلوماتی که از تقسیم کاربوسینز بدست آورده بودند توانستند طرز تشکیل کامتهای نر و ماده را معلوم دارند.

هرگامت سلول مخصوصی میباشد. سلول نر یا سپر مانوزوئید (۱) (انتروزوئید گیاهان) متحرك ونسبت به اوول (۲)خیلی كوچكتر میباشد. سلول ماده یا اوول حجیمتر و بیحركت و غالباً از اندوختهٔ غذائی پر میباشد.

در نزد حیوانات اوولها و سپرماتوزوئیدها منحصراً در دستگاه مخصوصی بنام غدههای تناسلی یا گونادها (۳) تشکیل مییابند. در این غدهها بافت مخصوصی که فقط یاختههای همآور تولید میکنند موجود است. بافت هم آور یاسلسله ژرمینال(٤) درآغاز رشد جنین از سایر بافتها تشخیص داده میشود و حتی درنزد بعضی از جانوران میتوان آنرا در تقسیمات اولیه تخم تشخیص داد.

از مشخصات هرگونه یکی ثابت بودن عده کروموسومهای آن در نسلهای متوالی است این عده در یاختههای بدن هر فرد یك گونه ثابت میماند نتیجه آمیزش دو گامت افزایش کرو موسومهای یاختهٔ نراست با کرو موسومهای یاختهٔ ماده بدینطریق بنظر

Germinale- ¿ Gonades- r Ovule- r Antérozoïde ! Spermatozoïde- r

میآیدکه درهر نسل هنگام تشکیل تخم شماره کروموسومها دو بر ابرشود و اگر مکانیسم منظم کننده و ثابت نگاه دارنده ای وجود نداشته باشد شماره کروموسومها در افراد نسلهای متوالی یك گونه تثبیت نمییابد بلکه بنسبت تصاعد هندسی بالامیرود. چنین مکانیسمی وجود دارد که آزا مئیوز (۱) یا کاهش کروماتین مینامند:

الف - درگوناد های نر حیوانات چندیاختهای سلولهای اصلی که سپرها تو گونی (۲) نام دارند دارهای کروموسومهائی برابر کروموسومهای یاخته های دیگر بدن هستند آخرین سپرما تو گونی را سپرها توسیت (۳) ر تبهٔ ۱ مینامند ، هر سپرما تو میست ر تبهٔ ۱ دومر تبه متوالی تقسیم و بچهار سپرما تید تبدیل میشود . تقسیم اول تنصیفی است بنابر این شمارهٔ کروموسومهای یاختهٔ معمولی میباشد بعد هر بك از این چهار باخته تغییر شکل داده بیك سپرما توروئید تبدیل میبابد .

ب ـ در گونادهای ماده نیزسلولهای اصلی همین مراحل را طی میکنندهرسلول اصلی بچهار یاختهٔ معمولی میباشد تبدیل میشود یکی ازاین چهار یاخته اوول وسه دیگر گویچه های قطبی نام دارند.

تقسیم تنصیفی یامئیوز مشخصات مخصوصی دارد هنگامیکه فله مینگ در روی کاریوسینز کار میکرد متوجه این مشخصات شد و بدین جهت این تقسیم را تقسیم هتروتیپی هریك از گامتها نصف عده کروموسومهای یاختهٔ بدن را دارا میشوند بدین جهت این تقسیم را کاهش کروماتین یا تقسیم تنصیفی مینامیم . وقتی دوگامت نر و ماده با یکدیگر بیامیز ند شماره کروموسومهای تخم دوبرابر میشود یعنی بعده کروموسومهای معمولی هیرسند . عده کروموسوم گامتها را به n و عده کروموسوم گامتها را به n و عده کروموسوم گامتها را به n و عده کروموسومی و تخم را به n مینمائیم بنا بسر این هرگامت را هاپلوئید (۱۰) یا n کروموسومی مینامیم .

در نزدگیاهان نیز عمل مئیوز با مشخصاتی انجام مییابد مثلا در سطح زیر پهنهٔ

Spermatocyte I-rSpermatognie-TRéduction chromatique Méiose-T Diploïdes -T Haploïde - Division hétérotypique - £

برگهای این گیاه اعضای مخصوصی تشکیل مییابد که هریك را هاگدان (۱) میناهند. در درون هر یك از ها گدانها بعدهٔ زیاد ها گاتشکیل می بابد وقتی یك هاگ یا یك سپور (۲) بر روی زمین بیافتد در صورتی که شرائط رشد مهیا باشد از سپور ورقهٔ نازلاسبزرنگ بنام پروتال (۳) حاصل می شود. پروتال ساختمان بسیار ساده دارد. یاخته های آن همگی متشابهٔ ویکسان میباشد. در سطح زیر پروتال اعضائی بنام ارکگون (۱) و آنتریدی (۱) تشکیل مییابد در درون هر آرگگون فقط یك یاخته ماه بیحرکت یا آن سفر (۱) و در درون هرانتریدی عدهٔ زیادی انتروزوئید ساخته میشود. انتروزوئید یاخته ایست متحرک و دارای یک تاژک. انتروزوئید ها بکمک تاژک شناکرده خود را باخته ایست متحرک و دارای یک تاژک. انتروزوئید ها بکمک تاژک شناکرده خود را بادرون ارکگون میرساندو با ا ا سفر آمیخته تخم تشکیل هییابد. تخم هم در روی پروتال بدرون ارکگون میرساندو با ا ا سفر آمیخته تخم تشکیل هییابد. تخم هم در روی پروتال رشد کرده گیاه برگدار میسازد در پهنه زیر برگها هاگدان تولید میشود.

بنا براین دورهٔ رشد یك سرخس از دوبخش متناوب تشکیل یافته است یکی پروتال دیگری گیاه برگدار پروتال را بخش گامه توفیت (۷) و گیاه برگدار را بخش سپوروفیت (۸) مینامند. یا خته های پروتال هاپلوئید یعنی ۱۱ کروموسومی هستند و یاخته های گیاه برگدار دیپلوئید یعنی ۲۱ کروموسومی میباشند. یاخته های مولد سپورمانند یاخته های دیگر گیاه برگدار دیپلوئید میباشند هریك از این یاخته های مولد دو مرتبه متوالی تقسیم هیشود و بچهار سپور هاپلوئید تبدیل میگردد که تقسیم اول آن تنصیفی است از سپور پروتالی تشکیل مییابد که یاخته های آن حتی یاخته های اعضای تناسلی یعنی انتریدیها و ارکگون ها هاپلوئید میباشند پس یاخته های نرو یاختهٔ ماده دیگر کاهش نمیبابند از آمیزش دو یاخته نروهاده هاپلوئید تیپلوئید تخم حاصل میشود از تخم هم گیاه بر گدار حاصل میشود که همهٔ یاخته های آن دیپلوئید میباشند.

در تبدیل دو بخش هاپلوئید و دیپلوئید بیکدیگر متناوباً دو عمل حیاتی مهمم انجام میگیرد یکی کاهش کروهاتین دیگری برقراری عدهٔ طبیعی کروموسوهها.

در گیاهان عالی با گیاهان گلدار بخش کامه توفیت نسبت ببخش سپوروفیت

Anthéridie - Archègone - ε Prothale - Υ Spores - Υ Sporange - ι

Sporophyte - λ Gamétophyte - γ Oosphère - ι

کوچك مميشود معهذا جای تقسيم هتروتيپی محفوظ ميماند. يعنی اين عمل پيش از تشكيل گامتها انجام مييابد. در كيسه پولن هريك از ياختههای مو لد دانه پولن پس از تقسيم تنصيفی بچهار سپور ياچهار دانه پولن قسمت ميشود و در كيسهٔ جنين ياختهٔ مولد پس از سه مرتبهٔ تقسيم كه تقسيم اول آن تنصيفی است بهشت ياخته تبديل ميشود كه يكی از آنها گامت واقعی هاده يا اا سفر ميباشد. دانهٔ پولن بوسيلهٔ باد يا حشره بر روی دستگاه مادهٔ گياه بر ده ميشود و در آنجا رشد كرده پروتال كوچكی كه فقط از دوياخته يا دوآتروزوئيد تشكيل يافته است ميسازد يكی از آنترو زوئيدها با ااسفر آميخته شده تخم تشكيل مييابد ،

چنانچه ملاحظه میشودکلیات مئیوز در دو عالم حیوانی و نباتی یکسانسترابطهٔ این تقسیم با ساختمان گامتها و مقامیکه این عمل در تثبیت عده کروهوسوم نسلهای متوالی یك موجود دارد امروز امری مسلم و واضح میباشد. مکانیسم تقسیم تنصیفی باختصار چنین میباشد.

شکل 3 نمایش مراحل مختلف کاهش کروماتین : ۱ حالت دیپلوئید (3 = 17 کرو موسوم) برای سهولت فهم هر یك از رشته ها یا نوارها که یك کروموسوم را نمایش میدهد بوضع مخصوص نمایانده شده است - 1 وضع موازی کروموسومها - 1 - سنایسس یا جفت شدن کرو موسومها دو بدو و تشکیل ژمینی - 1 - مرحله دیا سینز - 1 - متافاز تقسیم هتروتیبی (جدا شدن ژمینی ها) 1 - آنافاز تقسیم کرو موسومها برای تقسیم دوم طولا نصف شده اند - 1 - تشکیل دو سلول - 1 - آنافاز تقسیم هموتیبی و تشکیل چهار سلول ، هریك از یاخته ها دو کروموسوم (1) دارامییاشد - اقتباس از کو گری هموتیبی و تشکیل چهار سلول ، هریك از یاخته ها دو کروموسوم (1) دارامییاشد - اقتباس از کو گری

دوم هموتیپی (۱) هیباشد . مراحل اولیهٔ تقسیم هتروتیپی وضع و منظرهٔ خاصی دارد . پیش از آنکه کروموسومها بخوبی هشخص و مرئی شوند . در مرحله ای که دیپلوتن (۲) نامیده میشود دردرون هسته رشتههای نازکی دیده هیشوند این رشتهها دوبدو پهلوبپهلو قرار میگیرند و بدین طریق جفتهائی تشکیل میبابد که کم و بیش موازی میباشند .

در مرحلة بعد يا مرحلة سينايسيس (٣) وضع رشته ها تغيير مييابد بدينطريق که وشته ها تغییر مکان داده در یك قسمت از هسته جمع و متراكم میشوند و قسمتی از درون هسته خالی میماند. دو نوك رشته ها در نقطه ای كه میتوان قطب نامید بهم نزديك ميشود. اين مرحله كه يكي ازاختصاصات تقسيم هتروتييي است از مراحل ديكر طویلتر میباشد در مرحلهٔ بعدکه سپیرم(٤)باشد از تودهٔ متراکم رشتههای بهم پیچیدهای بیرون میآید که بتدریج از هم باز شده درون هسته را یکسان اشغال میکنند. خاصیت رنگ پذیری و بخصوص ضخامت رشته ها در این مرحله از مراحل قبل بیشتر میباشد چنین بنظر میآید که از اتصال و چسبیدگی دو رشته هر جفت بدست آمده باشند. در مرحله بعد یا دیاسینز (٥) رشته ها کوتاه و ضخیم تر میشوند و سر انجام طول قطعی خودرا پیدا میکنند در اینحال هر قطعهای را میتوان یك كرو موسوم مضاعف یا یك (7) نامید پس در اینحالت در هسته بجای n کرو موسوم n کرو موسوم nمضاعف یا n ژمننی دیده میشود. از این مرحله بیعد شکافی در دو نوك هسر یك از کروموسومهای مضاعف پیدا میشود و بتدریج تا وسطییش میرود . بطوریکه در اواخر پروفاز تقسیم هتروتیپی هر یك از ژمینی ها بدوكروموسوم كه ما آنرا كرو موسوم همسر (۷)مینامیم قسمت میشود. پس از تحلیل غشاء هسته و پیدایش دوك كروموسومهای همسر در سطح استوا قرار میگیرند. هنگام حرکت بقطبین کرو موسومهای همسر از هم جدا میشوند بطوریکه نصف عده کروموسومها بطرف یك قطب و نصف دیگر بسمت قطب دیگر پیش میروند بعد دور کروموسومهای مجتمع در حول هر قطب غشاء پیدا میشود و بدینطریق دو هستهٔ مستقل n کروموسومی تشکیل مییابد این دو هسته فوراً

Spirème - 2 Synapsis - v Diplotène - v Division Homotypique - v Chromosome. partonnaire - v Gémini - v Diacinèse - v

برای تقسیم بعد حاضر میشوند. مراحل تقسیم دوم به تقسیم معمولی میماند از این جهت تقسیم دوم را تقسیم هموتیپی نامیده اند بدین طریق از تقسیم یاخته مولد ۲n کروموسومی چهار گامت n کرو موسومی بدست می آید (۱).

در تخم و یاخته های مشتق از آن n کروموسوم از سپر ما توزوئید یعنی از طرف پدر و n کروموسومهای پدر و n کروموسومهای پدر و ا کروموسوم از اوول یعنی از طرف مادر وارد میشود. کروموسومهای پدر و مادر در تقسیمات معمولی سلول از یکدیگر جدا و مشخص میباشند ولی در مراحل اولیه مثیوز بطریقی که در پیش تشریح شد جفتهائی برای تشکیل ش ژمینی ایجاد میشود. پس هر ژمیسی از یك کروموسوم پدر و یك کروموسوم مادر تشکیل یافته است اگر پس هر ژمیسی از یك کروموسوم پدر و یك کروموسوم مادر تشکیل یافته است اگر کروموسومهای پدر و ه ، 'd ، c ، b ، a ، 'l ، k'.... d' ، c ، b' ، a عبارتست از هم ، 'dd' ، cc' ، bb' ، a ، از آنها که مثلاه مثلاه مثلاه ، 'l ، الله نیمی از آنها که مثلاه مثلاه ، 'l ، الله ، 'الله ، بیك قطب و نیم دیگر از برحسب اتفاق نیمی از آنها که مثلاه ، که ، س ، مقطب دیگر میروند .

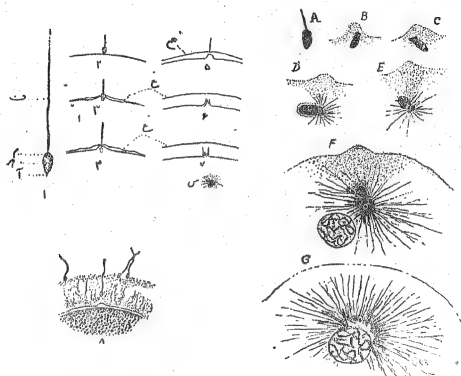
بدین طریق مئیوزنه فقط ثبات عدهٔ کروموسومها را در نسلهای متوالی تامین میکند بلکه در گامتها و بالنیجه در تخم حاصل از اختلاط گامتها از کرو موسومهای پدری و کروموسومهای مادری که از حیث کیفیت اختلاف دارند امکان بندو بستهای چند تحقق مییابد که هر قدر عده کروموسومها زیاد تر باشد عده این بند و بست ها بیشتر میشود.

۳- طرز تشکیل تخم _ ازاختلاط سیر ماتوزوئید و تخمچه یعنی آمیزش یاخته نر و یاختهٔ ماده تخم حاصل میشود این عمل را در پاره ای از موارد بخصوص در نزد خارپوستان آسانی میتوان دید. جهت آزمایش کافی است دو خارپوستان آلورسن) نر و ماده را

۱ ـ برای کسب اطلاعات بیشتر از تقسیم تنصیفی (مثیوز) رجوع شود بقسمت سبتولوژی رساله نگارنده.

Recherches sur L'Anatomie et la Cytologie de quelques Convolvulacées

انتخاب نمائیم و از گونادهای هریك پارمای جدا كنیم و هر قطعهای را در بك گیلاس که محتوی آب دریا (یعنی محیط طبیعی این حیوانات) باشد تکان دهیم و بعد با قطره



ش هـمراحل اوليه لقاح در اورسن توگزوینوست ، 🗛 ؛ سیرماتوزوئید باسر و قطعه میانه ویك قسمت از دم :B؛ دخول سر و قطعه میانه در قسمت برآمده تخمچه ؛ C ؛ آغاز حركت دورى سر ؛ پيدايش اشعه سپر ماتوزلیدی ؛ E؛ دفع قطعه میانه ؛ F و G نزدىكشدن هسته سيرمأتوزوئيد بهسته تخمجه وازبين رفتن برآمدگي تخمچه .

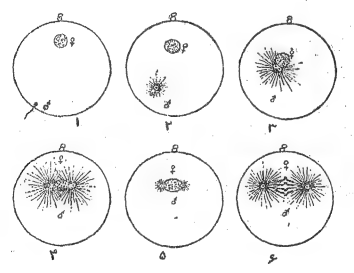
ش ۲ ـ نفوذ سپرماتوزوئید (۲تا ۷) در تخمچه اورسن توكزو پنوست ۸ درتخمچه ستاره دريائي.

١، سپرماتوزوڻيد اورسن؛ آ؛ اکروزوم؛ ه، هسته م ، قطعه میانه ف ، دم ۲۰ ، سپرماتوزوئید درمجاورت تخمیجه؛ ۳ و ٤ ، دخول سپرماتوزوئید تشکیل برآمدگی یا مخروط جداب ؛ غ ؛ غشاء ويتلين كه بلند شده ؛ ٥ و ٦ ؛ تشكيل غشاء ويتلين ؛ ٧ ، تشكيل|شعه سپرماتيك، تحليل تدريجي مخروط جذاب ، ٨ ، دخول سپر ماتوزوئيد بسمت مغروط جذاب.

کار و پلسون اقباس از آرون و گراسه

کار **و پلسو**ن اقتباس از آرون و گر اسه چکان یك قطره از آب هرگیلاس را بر داشته بر روی شیشه ای که در زیر میکروسکپ قرار داد بریزیم بعد با دقت جریان عملآمیزش را بآسانی میتوانیم در زیر میکروسکپ مشاهده نمائيم .

اورول یا خته ایست شفاف و بپوشش نازك ژلاتینی که برای سپر ما توزو ئید بآسانی قابل عبور است محدود شده است . سپر ما توزو ئیدها بسمت تخمچه ها کشیده میشوند . علت جذب هنوز بخوبی معلوم نشده است فقط جذب با کشش خاصی بین دو یاختهٔ نیر و ماده میبینیم . عده ای از سپر ما توزو ئیدها در روی پوشش ژلاتینی قرار میگیرند و هر بك بکمك حركات نوسانی دنباله خود از پوشش ژلاتینی بطرف درون میل میکند یکی از آنها بپر و توپلاسم نزدیکتر میشود در این نقطه پیش آمدگی کوچکی بشکل پستانك در روی پر تو پلاشم تخمچه ظاهر میگردد و سپر ما توزو ئید از این بر آمدگی بسرعت در پر توپلاسم بصورت غشائی بنمام غشاه پر توپلاسم بصورت غشائی بنمام غشاه لقاح متراکم میشود . پیدایش این غشاء گواه و رود یك سپر ما توزو ئید است . پس از این عبور سپر ما توزو ئید دیگر در تخمچه غیر ممکن میشود و بنظر میآید که تخم جذبه این عبور سپر ما توزو ئید دیگر در آب پراکنده میشوند و بطرف تخمچه دیگر میروند پس تخمچه در حالت معمولی با یك سپر ما توزو ئید آمیخته میشود و یك تخم تشکیل می باید .



ش۷ ـ دیاگراملقاح تیپ اورسن ـ ـ ۱۰ورود سپرماتوزوئیددرتخمچهایکه دفعگویچه های قطبی کرده؛ ۲ و ۳ ، تشکیل اشعه سپرماتوزوئیدی ؛ ۶ و ه ، آمیزش دوهسته نروماده ؛ ۹ ، متافاز اولین تقسیم سکمانتاصیون .کار ویلسون اقتباس از آرون وگراسه .

سپر ماتوزوئید هنگام عبور از پوشش ژلاتینی دنبالهٔ خودرا از دست میدهد بعد در درون تخمچه تغییراتی عارض میشود که نکات مهم آن چنین است. درسیتو پلاسم هسته سپرماتوزوئید متورم شده شبیه بهسته تخمچه کروی شکل میشود. این دوهسته (پرونوکلئوس) نر و هاده بیکدیگر نز دیك میشوند وقتی پهلویهم قرار گرفتند غشاء هر دو از بین میرود. و در هریك کروموسومهائی نمایان میشود. در این موقع در سپتوپلاسم دوك تشکیل مییابد جفتهای کروموسوم در استوای دوك قرار میگیرند بعد مراحل دیگر تقسیم معمولی پیش میرود و باین طریق هسته و بالنتیجه تخم بدو یاخته تقسیم می گردد. (س۷)

صرف نظر از جزئیاتی که در طرز تشکیل تخم درموارد مختلفه مشاهده میشود کلیات لقاح در حیوانات وگیاهان تقریباً بکسان میباشد بطور کلی نکات مهمی را که در تخم جانوران پر یاخته باید در نظر گرفت بدینقر از است:

۱ _ از نظر اختصاصات شکلی _ تخم از آمیزش دوگامت حاصل میشودپس قسمتهای مختلف تخم یك خاستگاه ندارند پرتوپلاسم بیشتر از تخمچه است فقط هسته از دوپرونكلئوس نر و ماده تشكیل یافته است .

۲ _ از نظر عمل _ پس ازورود سپر ماتوزوئید تجربه نشان میدهد که فعالیت زیستی تخم زیاد میشود یکی از آثار این فعالیت تقسیم فوری و زیاد شدن نیروی تقسیم تخماست و این تقسیم تکر ارمییابد تا جنین و حیوان کامل حاصل شود . پس سپر هاتوزوئید در حکم محرك میباشد که چرخ فعالیت و تقسیم سلولی را بکار میاندازد زیسرا تخمیجه برای تقسیم ناتوان است . تخم در ضمن تقسیم مشخصات گامتها را بیاخته های دیگر منتقل میسازد و باین طریق حیوانی شبیه بدو فرد تولید کنندهٔ کامتها بدست میآید انتقال مشخصات والدین بموالید که بوسیلهٔ گامتها صورت میگیرد چنانکه میدانیم تعریف ورائت است .

فصل دوم قوانین هیبریداسپون

۱. تجزیهٔ (۱) صفات و خلوص (۲) تا متها _ ازآمیزش دو فردازنژادهای مختلف تخمهائی حاصل میشود که هر یك نتیجهٔ اختلاط و بهم پیوستن دویاختهٔ نا متشابه میباشد اگر مادهٔ حیاتی را مخلوطی از کولوئیدها و کریستالوئید ها بدانیم ممکن است تصور کنیم از اختلاط دو مادهٔ حیاتی نر و ماده مخلوط تازه یعنی مادهٔ حیاتی نویر تشکیل شود. این طرز فکر در قدیم سبب شدکه پرورش دهندگان گیاهان و جانوران از جفت گیری تصور ایجاد گونهها یانژاد های هیبرید نمایند.

فودن (۳) گیاه شناس فرانسوی (۱۸۵۵–۱۸۲۳) نخستین کسی است که بفکر افتاد در نتایج جفت گیری تحقیقات دقیق نماید برای اینکار چند گونه گیاه مانند دا تورالویس (۶) و دا توراسترامونیم (۵) پریمولاگراندیفلورا (۱) و پریمولاافیسینالیس (۷) و لیناریا ولگاریس (۹) و نیسکوسیانا آنگوستیفولیا (۱۰) و پینوسیاناما کروفیلا (۱۱) و پتونیا و پولاسه آ (۱۲) و پتونیا نیکتاژ پنیفولیا (۱۳) و غیره انتخاب کرد. افرادنخستین نسلی که از آمیزش دو گونه بدست میآیندو هیبرید نامیده میشوند با یکدیگر متشابه بوده همگی تقریباً منظرهٔ یکنواخت که در مواردی حد وسط والدین باشدپیدا میکنند. غالباً داشتن منظرهٔ میانه در هیبریدهای این گونه ها ممکن است تولید باین فکر کند که از دو مادهٔ حیاتی ترکیب و بست و بند تازه و بالتیجه فرد نوینی که وضع و شکل خود را در نسلهای بعد ثابت نگاه میدارد بوجود آمده است زیرا اگر دوفرد

Datura lœvis - & Naudin - r Pureté - r Disjonction - v

P. officinalis -v Primala grandiflora - 7 D. stramonium - *

Nicotiana angustifolia - 1 · Linaria vulgaris - 1 Linaria Purpurea - A

P. nyctaginifolia - 17 Petunia violacea - 17 N. macrophylla - 11

هیبریدنسل او آل با یکدیگر جفت شوند دیده میشودکه منظرهٔ هیبرید درنسل دوم تغییر مییابد و در این نسل علاوه بر تیپهای نظیر هیبریدهای نسل اول که ساختمان میانه ای دارند افراد دیگری نیز مشاهده میشودکه شکل و منظرهٔ دو کونهٔ نخست را ظاهر هیکنند.

نودن جدا شدن مشخصات گونهای را که موقتاً در هیبرید جمع کشته مشاهده نمود و منشأ تجزیهٔ صفت را نتیجهٔ جداشدن دو جوهر گونهای در دانهٔ پولن و دراوول هیبرید دانست.

اگر در نظر بگیریم که صفات دو مادهٔ حیاتی در عین حالهم در کیسهٔ پولن وهم در کیسهٔ جنینی از یکدیگر جدا میشوند دانههای پولن و تخمچهها کاملایا بگونهٔ پدر و یا بگونهٔ مادر تعلق خواهند داشت. هنگام آمیزش گامتهای نروماده که از هیبریدهای بسل اول حاصل میشوند یا گامتها از تیپ خالص پدری و یا از تیپ خالص مادری داشان میدهند و اینصورت افراد نسل دوم تیپ خالص پدری و یا تیپ خالص مادری را نشان میدهند و یا دانهٔ پولن از تیپ خالص پدری و تخمچه از تیپ خالص مادری بوده تخم حاصل گیاهی تولید میکندشبیه به هیبریدهای نسل اول که بازشکل میانهٔای دارد. نودن نتوانست دامنهٔ تجارب خودرا وسیعتر کرده تجزیه این کیفیت را دور تر برد زیرا این دانشمند در روی گونههائی کارمیکرد که با یکدیگر درعده زیادی صفات اختلاف داشتند. در چنن وضعیتی مشاهدهٔ تجزیهٔ کامل صفات آسان نیست فقط توانست کلیائی از تفرق و انفصال صفات هیبریدها بدست آورد.

درهمان اوان مندل (۱) (۱۸۹۵) در شهر بر ن (۲) چکوسلوا کی امروز بدون اطلاع از کار نودن سرگرم تحقیقات و تجاربی در روی هیبریداسیون بود این دانشمند در گونهٔ نخود نژادهائی انتخاب نمود که اختلاف صفات و مشخصات آنها محدود بساشد در اینصورت هیبریداسیون وضع سهل و ساده تری پیدا میکند. نژادهای نخود فقط در چند صفت با یکدیگر اختلاف دارند مثلاشکل صاف یا چین دار پوست ، رنگ سبزیاز رد نخیره (۴) دانه ها ، رنگ گلها ، درازی یا کوتاهی ساقه و غیره . این صفات که دو بدو

albumen با Brno یا Brunn T Johann Mendel مروزی ۳۰

متقابل بوده میتوانند جدا گانه تجزیه شوند. بدین طریق مندل توانست از تجارب خود برای هیبر بداسیون اساس و شالوده محکمی بریزد و از نتایج کار و تحقیقات خود قوانین منیدی که در خور ایجاد علم تازه ای شده است بیرون کشد. تجارب این محقق در ۱۸۲۵ منتشر شد. چون پایهٔ اطلاعات علمی عصر در این باب هنوز کافی برای درك اهمیت نتایج تجربی مندل و نودن نشده بود این نتایج بدست فراموشی سپرده شد و مورد توجه دانشمندان قرار نکرفت.

قوانین هیبریداسیون از سال ۱۹۰۰ ببعد مبورد توجه دانشمندای از قبیل دووری (۱) و کورنس (۲) وچرماك (۳) قرار گرفت و انتشارات مندل از فراموشی بیرون آمد.

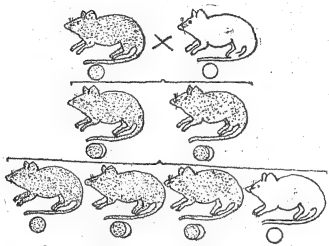
دوره جنبش و ترقی علم تازه وراثت تجربی یا ژنتیك از این زمان یعنی ازآغاز قرن بیستم شروع میشود و کشفیات مهم و دقیقی در بیولوژی جدید شده است. در طی چهل سال اخیر در روی حیوانات و گیاهان متعدد در هر یك از مواضیع هیبریداسیون تجارب مکرری کردهاند و مساعی بزرگی که در این زمینه مبذول داشتهاند سبب شده است که عمومیت قوانین مندلی هیبریداسیون را مسلم سازند و اکتشافات بزرگدانشمند اظریشی را بنام قوانین مندل بنامند.

۳ مده و هیم یدیسم (٤) یا قانون اول هندل ساده ترین حالت جفتگیری بین دو نژاد وقتی است که دو نژاد با یکدیگر فقط دربك مشخص و یا یك صفت اختلاف داشته باشند .

از دو نژاد خالص دو فرد نر و ماده که یکی موش خاکستری وحشی و دیگری موش سفید باشد انتخاب مینمائیم و آندورا به P مینمائیم رنگ خاکستری موش بستگی بطرز پخش دو ماده زرد و سیاه در پشم دارد عنبیهٔ موش خاکستری سیاه رنگ است . موش سفید ماده رنگین نداشته پشم سفید و عنبیه قرمز دارد . برحسب آنکه پدر سفید و مادر خاکستری و یا برعکس باشند حاصل یکی است .

Mono hybridisme - E Tschermack - Correns - De vries -

بطوریکه میدانیم افرادنسل اول آگاین دونژادخالص هیبرید میباشند همکی این هیبریدهاخا کستری رنگ میشوند صفت خاکستری که در هیبریدهاهمانند یکی از والدین ظاهر میشود بادر (۱) نامیده میشود صفت دیگریعنی رنگ سفیدرا صفت نهفته (۲) میخوانند. (ش۸)



ش ۱۸ نتایج جفتگیری بین دو تراد موش یکی موش خاکستری خالص دیگری موش سفید خالص (مونوهیبریدیسم) . کار کو گئی اقتباس از کوئینو .

در مثالهای دیگر خواهیم دید که هیبرید های نخستین نسل وضعیکه تحت قانون در آورده شود ندارند یعنی صفت بارز و صفت نهفته مشمول حکم مشخصی نیستند و برای تقویم نتایج عددی نسل دوم بکار برده میشوند حال اگر افراد هیبرید منحصرآ با یکدیگر جفتگیری کنند میبینیم که بچه های دومین نسل ۴۲ یکنواخت نمیشوند اگر شماره افراد ایر نسل زیاد باشد ربع بچه ها سفید و سه ربع دیگر خاکستری رنگ هستند بنا بر این آنچه که در هیبریدها بقانون نمیاید در نسل دوم ثابت میباشد.

| P. | خاكسترى | × | | سفيد | |
|----|-----------------------|--------------|---|------|---|
| F, | | ا خاکستری | | | |
| F, | اً خاکستری | + | • | سفيد | 1 |

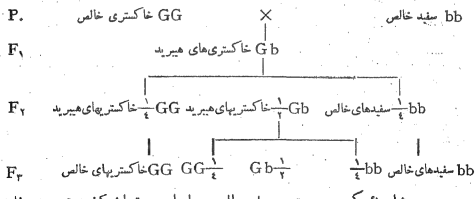
Latent L Récessif - V Dominant - 1

اگر افرادسفید نسل دوم با هم جفت شوند نسل سوم همگی سفید میشوند شماره افراد سفید نسل دوم نسبت بمجموع افراد نسل دوم نامید اگر جفتگیری منحصر آبین افراد خالص سفید نسل سوم صورت گیرد نسلهای بعد نیز همگی سفید میمانند.

اگر افراد خاکستری نسل دوم با هم جفت شوند دو حالت انفاق میافتد:

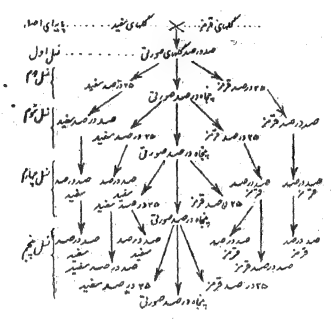
الف ـ همهٔ افرادیکه از دو فرد خاکستری نسل دوم حاصل هیشوند خاکستری رنگ هستند شماره اینعده نسبت بمجموع افراد نسل دوم $\frac{1}{2}$ هیباشد و این صفت در نسلهای بعدی که منحصراً ازجفتگیری دوفرد خاکستری بدست آمده باشند ثابت میماند ب _ افرادیکه ازدوفرد خاکستری نسل دوم بدست میآیند و نصف مجموع افراد نسل دوم را تشکیل میدهند سفید و خاکستری میباشند در اینحال دووالد خالص نمیباشند. بطور خلاصه اگر والدین را به P وافراد نسل اولرا به P و نسل دوم را به P و نسل دوم را به P و صفت نهفته را به P بنمائیم میتوانیم P و نسل را به P و صفت نهفته را به P بنمائیم میتوانیم نتاهج بالا را بصورت زیرنمایش دهیم :

موشهای خاکستری سل سوم آنها ثیکه ساختمان هیبرید را داشته باشند دوباره در سل چهارم تجزیه میشوند بدین طریق کیفیت تجزیه در هیبرید های نسل بعد بینهایت ادامه هیباید . حال میتوان بعلت ثابت نماندن ساختمان هیبرید یی برد.



در نژادهائیکه هیبرید تیپ میانه والدین را دارند میتوان کیفیت تجزیه صفات را بهتر وآسانتر از حالت اول تشخیص داد مثلااگر پایهای از نژادگل قرمزلالهٔ عباسی با پایهٔ گل سفید لقاح یابد گلهای هیبرید های نسل بعد صورتی رنگ میشوند: (ش۹)

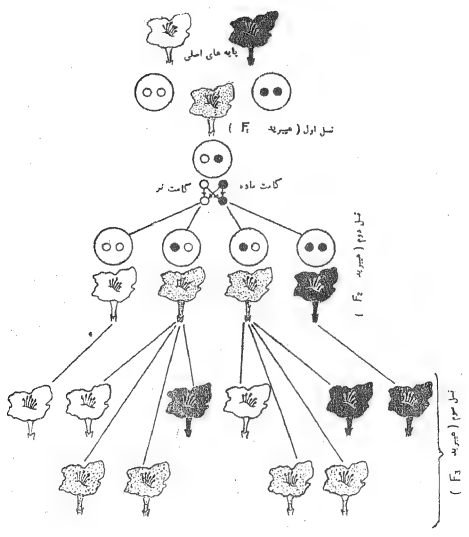
درنسل دوم میتوان بنظر افراد وابسته بهریك ازدو تیپ خالص اجدادی را از افرادیكه ساختمان هیبرید میانه ای دارند تشخیص داد اسبت عده افراد در این نسل ثابت بوده و ۱ و ۲ و ۱ میباشد بطور خلاصه این خالت را هیتوان بصورت زیر نمایش داد .



بطور کلی قانون اول مندل را در هیبریداسیون از روی مثالهای فوق باینطریق میتوان خلاصه کرد: وقتی دوفرد از دو نژاد که فقط در یك صفت با یکدیگر اختلاف دارند باهم جفت شوند (مونوهیبریدیسم) همگی هیبریدهای سل اول F_1 متشابه میشوند در نسل دوم صفات پدر از صفات مادر جدا گشته افراد این نسل $\frac{1}{2}$ از تیپ نر اصلی و $\frac{1}{2}$ از تیپ هیبریدهای نسل اول تشکیل هییاند اولادهای $\frac{1}{2}$ افراداز نژاد ماده اصلی و $\frac{1}{2}$ از تیپ هیبریدهای نسل اول تشکیل هییاند اولادهای هیبرید نسل دوم پس از جفت شدن باز بهمین نسبت درنسل بعد تجزیه صفات را نشان میدهند و در نسلهای بعد نیز این طرز تجزیه ادامه هیباید ،

نتیجه ای که از این قانون بدست میآید اینست نژاد هیبریدی پیدا نمیشود که بتواند شکل و ساختمان و صفات خود را از راه تکثیر بطریق هم آوری جنسی نگ میدارد در صورتی که میتوان گیاه هیبرید را بوسیلهٔ پیوند یا قلمه تکثیر نمود پایه های حاصل که در حقیقت قطعات پراکنده ای از تنهٔ هیبریدهستند همان ماده حیاتی هیبرید

اصلی را داشته مشخصات مخصوص هیبرید اصلی را پیوسته نمایش میدهند ولی بمحض آنکه بخواهند هیبرید را بطریق همآوری جنسی تکثیر دهند کیفیت تفرق ظاهر میشود.



ش۹- نتایج جفتگیری بین دو نژاد گـل لاله عباسی یکی نژاد سفید دیگری نژاد قرمز . اقتباس ازکاری باتغییر وتصرف نگارنده .

قانون اول هیبریداسیون کلی است در تألیفات بسیاری از دانشمندان مانند

لانک (۱) (۱) به ۱) پلیت (۲) (۱) با اسون (۳) (۱) ۱) بوار (۱) (۱) و ار (۱) (۱) و دیگرا ن مثالها و موارد استعمال زیادی از آن میتوان یافت. در کشاورزی برای بهبود فلاحت مشخصاتی مانند بودن یا نبودن کرك ، شکل و رنگ گل ، شکل و رنگ دانه ، ازدیاد و نقصان مقدار نشاستهٔ دانه ، درازی ساقه ، حجم میوه و اختصاصات دیگر از این قانون استفاده میکنند. درعالم حیوانی نیز تجارب زیادی درروی حشرات ، ندم تنان ، عدهای از خار پوستان ، ماهیها ، طیور ، پستانداران کرده اند . مجموع این تجارب نشان میدهند که قانون تفرق را میتوان در صفات معینی مانند مواد ملو نه پشم و مو و پوست و عنبیه ، اختلاط رنگ ، داشتن یا نداشتن شاخ ، شکل تاج ، طرز رشد پشم یامو یا پر ، بار آوری ، نقش و رنگ بال حشرات ، عدم ظهور بال ، بعضی از ناهنجاریهای شکم و صفات دیگر بکار برد . در نزد انسان نیز بعضی از صفات طبیعی یا مرضی از این قانون تبعیت میکنند .

ظهوس المتها است. خالص گشتن گامت اینست که درهمه یاخته های هیبرید نتیجهٔ هستقیم تفرق صفات است. خالص گشتن گامت اینست که درهمه یاخته های هیبرید خواصی که مشخص دو صفت متقابل (آللومورف) (۵) یا نیا متشابه والیدین میباشد جمع هستند هنگام تشکیل گامت این اجتماع بهم خورده صفات از یکدیگر جدا میشوند موش خاکستری خالص و موش سفید موش خاکستری خالص و موش سفید خالص تولید شده است بدون شك در همهٔ یاخته ها چیزی را که برای تعیین صفت خاکستری و چیزی را که برای تعیین صفت خاکستری و چیزی را که برای تعیین صفت به گلازمهٔ تفرق آنست که در دو جنس نر و ماده گامتهای خاکستری خالص و سفید خالص بعدهٔ متساوی تشکیل یابد بعبارت دیگر نرهای هیبرید ۵۰ درصد سپر ماتوزو ئیدخاکستری و مه در صد سپر ماتوزو ئیدخاکستری و مه در صد سپر ماتوزو ئید تولید نمایند بهمین طریق در تخمها نیز نیمی

Allélomorphe - Baur - Bateson - Plate - Lang - Lang

خاکستری و نیم دیگر سفید هستند. هنگام آمیزش بین دو جور یاخته نیر و دو جور یاختهٔ ماده احتمال چهار ترکیب میرود:

۱ – ترکیبی که از تخمچههای خاکستری وسپرماتوزوئیدهای خاکستری حاصل میشود افراد خاکستری خالس تولید میکندکه اگر آمیزش منحصراً بین آنها صورتگیرد همیشه سلهای خاکستری میآورند بنا بر این یاختههای مولد خالص میباشند.

۲ ستر کیبی که از تخمچه های سفید و سپر ماتوزو ئیدهای سفید حاصل میشود افراد سفید خالص بدست میدهد که در سلهای بعد پیوسته سفید میمانند.

۳و ٤ -- دو تركيبي كه از اختلاط تخمچه خاكسترى با سپرما توزوئيد سفيد يما بالعكس حاصل گردد هيبريدهائي حاصل ميكندكه آنها را هتروزيگت (۱) ميناميم. بنابر اين در مورد اول و دوم افراد سفيد خالص و خاكسترى خالص را بايد هموزيگت (۲) بناميم . اين هيبريدهاى هتروزيگت كه با هيبريدهاى مولدفرقى ندارند باز توليدگامتهاى خالص ميكنند .

اتفاق و نسبتهای عددی _ دیدیم که ربعی از افراد نسل دوم از نژاد خالص پدر و $\frac{1}{2}$ از نژاد خالص مادر و $\frac{1}{2}$ آن هیبرید است . مسلم است در صورتی نسبت ثابت 1:1:1:1 را میبینیم که عدهٔ افراد نسل دوم زیاد باشد .

این نسبت از برخورد و آمیزش اتفاقی باخته های نر با یاخته های ماده بر قرار میشود. بعبارت دیگر در عمل آمیزش انتخاب نیست بلکه اتفاق است و بهیچوجه اختلاف جذبه یا کشش مخصوص بین تخمچه و سپرماتوزوئید متشابه یا نا متشابه موجود نیست. در هرسکس چون دو جورگامت بعدهٔ متساوی تشکیل مییابد احتمال بیدایش برای هریك از چهار ترکیب یکسان میباشد.

عده ای از بیولوژیست ها کلمهٔ اتفاق را چنانچه باید تفسیر نکرده اند منظور ازبکار بردن این اصطلاح نه اینست که یك نیروی بی هدف و یا بیعلت را در نظر بگیریم بلکه مقصود بیان نتیجهٔ مجموع علل در همی میباشد زیرا هیچیك از عللی که در اتفاق بکار

میافتد بتنهائی برای استدلال رسا بیست ولی چنانچه علل مختلف را در نظر بگیریم با این فرضکه عده ای اثر عدهٔ دیگر را تکمیل نماید از مجموع آنها قوانین احتمالات تجربی بیرون میآید .

وقتی عدهٔ بیشمار سپر ماتوزوئید که از یك موش هیبرید حساصل شده نیمی از آنها خاكستری و نیم دیگر سفید میباشد در بر ابر چند نخمچه خاكستری و سفید قرار گیرند ظاهرا نمیتوان علت مخصوصی برای آمیزش سپر ماتوزوئید خاكستری با اوول خاكستری در نظر گرفت بلكه مجموع علی هانند جای تخمچه محل بر خور د سپر ماتوزوئید با تخمچه شرعت سیرسپر هاتوزوئید وطرز پیشرفت آن و همچسین موانعی كه درسیر سپر ماتوزوئید موجود است و نقطه ای از سطح تخمچه كه سپر ماتوزوئید در آن داخل میشود در حصول اتفاق دخیل هستند این علل همگی متغیر و تجزیه نا پذیر میباشند بطوریكه تنها با در نظر گرفتن یك علت نمیتوانیم آمیزش سپر ماتوزوئید مهین و تخمچه معین را بیان كنیم . بنا بر این میگوئیم كه تخمچه با مراعات این علل اتفاقاً و تصادف با برور شده است .

حال اگر دویست تخمچه را در نظر بگیریم که از تخمدانهای چند مادهٔ هیبرید بدست آمده باشند میدانیم که تقریباً نیمی از آنها از تیپ خاکستری و نیم دیگر سفید میباشند با در نظر گرفتن علل مختلف احتمال آمیزش هر تخمچه با یك سپرماتوزوئید خاکستری یا یك سپرماتوزوئید سفید یکسان باشد بنا براین در اینجا احتمال پیدایش برای هر یك از چهار ترکیب (خاکستری خاکستری نظیدی نشید سفید نشان میدهد که خاکستری ، سفید یکسان میباشد . درحقیقت آمارموالیدهم نشان میدهد که بطور متوسط عدهٔ هریك از این ترکیبات پنجاه میباشدیس بطور تقریب پنجاه خاکستری یعنی خالص و بالی نخاص دوبار پنجاه خاکستری یعنی مفید یا سفید یک خاکستری یعنی صد هیبرید خواهیم داشت . تساوی چهار ترکیب در صورتی ظاهر است که اولا در

جفتگیر بهاحالات زیادی در نظرگرفته شود و ثانیاً عدهٔ موالید هر جفتگیری زیاد باشد واضح است که این نتیجه کلی بطور از وم با نتایجی که در هر موقع از مشاهده حالات خاص انفرادی گرفته میشود یکی نیست. مثال در موشهای نسل دومی که از یك موش خاکستری هیبرید زائیده میشوند ممکن است همه را سفید خالص با خاکستری خالص یا بنسبتهای مختلف خاکستری و سفید ببینیم پس در اینحالت خاص نباید انتظار داشت نسبتی که در مورد عده موالید زیاد دیده میشود بدست آید. یك مثال ساده مطلب را روشن میسازد در کیسه ای مخلوطی از دوهزار گلوله قرمز و دو هزار گلولهٔ سفید میریزیم و کودکی را وادار میکنیم نا دیده گلولههای مخلوط را دود و بیرون بیاورد و میریزیم و کودکی را وادار میکنیم نا دیده گلولههای مخلوط را دود و بیرون بیاورد و میآیند در روی میزی بگذارد میبینیم که دسته های دو گلوله ای بتر تیب نا معین بیرون میآیند و ما نمیتوانیم نوع گلوله هائی که دو دو بیرون میآیند پیش بینی کنیم ولی سر انجام میبینیم که پانصد دسته دو گلوله ای قرمز و پانصد دو کلوله ای سفید و هزار دسته گلوله های شهرید اسیون را دارد

صفت بارزمیباشد نمیتوان تشخیص داد در اینحالت افراد سل دوم بنسبت ۲۰ تشکیل میبارند. چنانچه در جفتگیری دو موش هیبرید خاکستری و سفید افراد ۲۰ بنسبت سه خاکستری و بكسفید تشکیل میشود. تجزیهٔ نسل سوم معلوم میدارد که بین سه خاکستری نسل دوم یکی خالص و دو هیبرید میباشند یعنی در اینحالت نیز از نظر ژنو تیپی نسبتهای عددی ۲۰: ۲۰ را خواهیم داشت بعلاوه اینحالت اختلاف بین ظاهر فنو تیپی (رنگ خاکستری) و ساختمان ژنو تیپی (خاکستری خالص یا هیبرید) را برما معلوم میدارد. اگر تفسیر نخستین قانون هیبریداسیون صحیح باشد نتیجهٔ جفتگیری را پیش از وقوع میتوان پیش بینی کرد مثلا نتیجهٔ جفتگیری یك موش خاکستری هیبرید را بایك موش سفید خالص میتوان باینصورت نمایش داد.

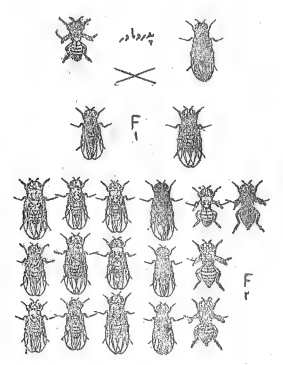
دراینمورد باید . از م خاکستری هیبریدو . از م صفید خالص داشته باشیم عمل و تجربههم پیدایش چنین نسبت را نشان میدهد یعنی نتیجهٔ تجربه ونظر یکسان می شود .

قانون اول هیبریداسیون بطور مختصر مکانیسم وراثت را بما نشان میدهد واین فکر را تولید میکند که در جفتگیری (هیبریداسیون) دوماده حیاتی نا متشابه پهلوبپهلو قرار میگیرندو با یکدیگر مخلوط نمیشوند بلکه هریك جدا گانه زندگی كرده مادهسازی مینماید هنگام تشكیل گامت این دو مادهٔ حیاتی یکجا از یكدیگر جدا میشوند.

تجارب بعد بما نشان خواهد دادکه عقیده تجزیه یکجای دو هاده حیاتی چندان

۲ _ تفرق مستقل صفات - دی همیر یدیسم _ حالت دیگری از جفتگیری بین دو نژاد در در دو جفت صفت متقابل اختلاف داشته باشند دونژاد از مگس سرکه انتخاب میکنیم از یك نژاد نر بال دراز و بدن سیاه رنگ واز نژاد دیگر

ماده ای که بال کوتاه و رنگ خاکستری داشته باشد. دو جفت صفت متضاد یکی صفت رنگ خاکستری (G) و متقابلش سیاه (n) و جفت دیگر درازی بال (L) و متقابلش کوتاهی بال (v) میباشد حاصل جفتگیری بین این دو فرد با جفتگیری بین نر دراز بال خاکستری بدن و ماده کوتاه بال وسیاه رنگ با با جفتگیری بین دو فرد یکی خاکستری دراز بال و دیگری سیاه کوتاه بال باشد یکی میشود در همهٔ این حالات در مگسسر که صفت خاکستوی (G) و صفت درازی بال (L) بارز و صفات متقابل سیاه (n) و کوتاهی بال (v) نهفته میباشند هیبریدهائی که از جفتگیری این دو نژاد بدست میآیند همگی خاکستری رنگ و دراز بال میباشند و از نظر ژنوتیپی ریختهٔ GnLv را دارا میباشند



ش ۱۰ نتایج جفتگیری بین دو تراد مگس سرکه . یکی نر نراد بال دراز و بدن سیاه رنگ دیگری ماده نراد بال کوتاه و خاکستری رنگ . نسل اول همه هبیرید ها خاکستری دراز بال میباشند نسل دوم از ۹ خاکستری دراز بال ۳ خاکستری کوتاه بال و یك سیاه کوتاه بال تشکیل میشود . کار و پلسون اقتباس از کلری .

یعنی دوبار هتروزیگت هستند بنابراین ساختمان افراد هیبرید بمجموع سفات والدین بستگی دارد نه بطرز پخش صفات در آنها حال اگر دوهیبرید ،F با هم جفت شوند تجربه نشان میدهدکه افراد فنوتیپی نسل دوم بنسبتهای ۹ خاکستری دراز ، ۳ خاکستری کوناه ، ۳ سیاه دراز ، یك سیاه کوتاه میباشند (ش ۱۰)

نکتهٔ قابل توجه اینست که درنسل دوم علاوه برافرادیکه عیناً یك ظاهر فنوتیپی دارندیعنی خاکستری دراز و سیاه کوتاه میباشند افراد تازهای هم پیدا میشوند که کستری کوتاه و سیاه درازباشند . بنظر میآید که صفت درازبالی نژاد خاکستری از نژاد سیاه وبرعکس صفت کوتاه بالی نژادسیاه از نژاد خاکستری واردشده باشد، پیدایش دونژاد تازه را با این تصور میتوان فهمید که در هیبرید هنگام تشکیل گامت از یکطرف صفت متقابل خاکستری و سیاه و از طرف دیگر صفت درازبالی و کوتاه بالی از یکدیگر جدا شده باشند یعنی هر جفت صفت متفاد مستقلا جداشدنی باشد دراینصورت در هیبرید ایمکان ایجاد چهارجور گامت تصور رود: GV,nL,nv,GL بدینطریق در هرگامت از هر جفت ایجاد چهارجور گامت تصور رود: Gv,nL,nv,GL بدینطریق در هرگامت از هر جفت نوع گامت نراحتمالی و چهار نوع گامت نراحتمالی و جهار نوع گامت دراختمالی امکان شانز ده ترکیب ژنوتیپی احتمال میرود جدول زیر این نوع گامت احتمالی را نمایش میدهد .

| گامتهایهببرید | n L | n v | GL | G v |
|---------------|---------|------|------|------|
| n L | nLnL | nvnL | GLnL | GvnL |
| n v | nLnv | nynv | GLnv | Gvnv |
| GL | nLGL | nvGL | GLGL | GvGL |
| G v | n L G v | nvGv | GĽGv | |

ازاین شانزده ترکیب فقط ترکیب اول nLnL و ترکیب آخر GvGv هموزیگوت بوده ساختمان اجدادی را پیدا میکنند . اگر جفتگیری منحصراً بین افرادیک ریخته ساختمانی nLnL را داشته باشدانجام گیرد افرادنسل بعد همگی سیاه رنگ و دراز بال میشوند بدینطریق در نسلهای بعد نژاد خالص میشود نسلی که از جفتگیری افراد GvGv با یکدیگر حاصل شود خاکستری و کوتاه خالص میگردد .

در سایر ترکیبات دیگر دو ترکیب هموزیگوت دیگر نیز دیده میشود که در آنها دو جفت صفات در جهت عکس اجدادی وارد شدهاند یکی nv nv که ازا جتماع صفات سیاه و کوتاه حاصل شده دیگری GL GL که از اختلاط صفات خاکستری و درازنتیجه شدهاند. اگر افراد هر یك از این دو دسته که ساختمان هموزیگوتی دارند بیر خود جفتگیری کنند دو نثراد تازه خالص یکی سیاه کوتاه بال و دیگری خاکستری دراز بال حاصل میشود بنا براین تجزیه نشان میدهد در دی هیبریداسیون دو تیپ یا دو نثراد تازه حاصل میشود اما باید متوجه بود که نثرادهای تازه ساختمان هتروزیگوت هیبریدی را ندارند یعنی منظور اینست که هریك از دو ساختمان تازه از نثراد نراصلی و نثراد مادر اصل یك جفت صفت متشابه بارث برده اند.

ترکیبات دیگر هتروزیگوت میباشند عده ای از آنها یا از حیث رنگ مرای هر و vGnv و یا شکل بال GLGv و منوه متروزیگوت هستند و عده دیگر برای هر دو جفت صفت GvnL دی هتروزیگوت میباشند بنا بر این در اینجا دو زوج صفت پهلو در جفت صفت GvnL دی هتروزیگوت میباشند بنا بر این در اینجا دو زوج صفت پهلو قرار میگیرند نه اینکه از آمیزش و اختلاط دو صفت یك جفت حاصل شده باشند حال اگر ظاهر فنو تیپی ۲۱ ژنوتیپ فوق را در نظر بگیریم میبنیم که در اینحال قانون تفوق صفات مداخله میکند افر ادیکه صفت (G) را داشته باشند خاکستری رنگ میشوند خواه ریخته آنها GG باشد یا Gn مکسهائیکه صفت یا داشته باشند در از بال میگردند خواه ریخته آنها LV باشد و یا Lv پس ظاهر ریخته هو موزیگوتها و ریخته هتروزیگوتها و ریخته هتروزیگوتها بیك صورت نمایان میشود بر خلاف فقط در ترکیباتیکه دار ای هموزیکوتی

هنته nn و vv هستند صفات نهفته سیاه رنگی و کوتاه بالی جلوه گر میشود . جدول زیر وابط ژنو تدیها و فنوتدی هارا نشان میدهد :

| | ژنو تیپ ها | فنو تيپ ها | نستي |
|-----|------------|-------------------------|----------|
| 1 | GL GL | ا خاکستری دراز | |
| ۲. | Gv GL | , | |
| ٢ | GL Ln | , | |
| ٤ | Gv nL | » | |
| . • | ! | | |
| 1 | Gv Gv | ﴿ خَاكَسْتُرِي كُوتَاهُ | |
| ۲ | Gv nv | 2 ∫ | 1 |
| | | | |
| 1 | nL nL | سیاه دراز | |
| ۲ | nv nL | » } | , |
| | | | |
| ١ | nv nv | سیاه کو تاه | .) |
| | | | 17 |

پس تفسیر تفرق مستقل دو جفت صفت چه از حیث کیفیت و چه از حیث ماهیت با نتایج تجربی ۹ خاکستری دراز ۳ سیاه دراز ۳ خاکستری کوتاه و بلئسیاه کوتاه مطابقت میکند.

است یعنی درساختمان هیبرید صفت رنگ ازاجتماع خاکستری بارزوسیاه نهفته تشکیل یافته است. مطالعه درموالید تنها وسیله شناسائی ساختمان ژنو تیپی افراد یا فنو تیپهائی است که دارای یك منظره باشند تنها از تجزیه و جفتگیری فنو تیپ های یك شکل میتوان بساختمان ژنو تیپی آنها پی برد.

کیفیت تفرق مستقل جفتهای صفات در مواردیکه دوفرد از دو نژاد با یکدیگردر سه جفت صفت (تری هیبریدیسم (۱)) یا چهار جفت صفت (تراهیبریدیسم (۲)) یا جهار جفت صفت اختلاف داشته باشند واضحتر و نمایانتر میگردد شمارهٔ نوعگامتهای هیبرید و عدهٔ ترکیبات نسبت بزیاد شدن عدهٔ صفات ازدیاد مییابد ولیکارتجربه بهمالت نسبت برای نشاندادن مسئلهٔ تحلیل و تجزیه مشکلتر میشود.

CCLLRR X cellr والدين CLR clr گامتها CLR clr

واضح است که اگر تجمع صفات در والدین وضع دیگر داشته باشد باز تجربه نشان میدهدکه در نتیجهٔ خفتگیری تغییر عارض نمیگر دد یعنی اگر خوك هندی پشم رنگین دراز و خوابیده داشته باشد با فرد پشم سفید و کوتاه و معمولی جفت شود و یا حیوان رنگین پشم کوتاه معمولی با حیوان سفید پشم دراز و خوابیده بیامیز د درهمه حال هیبریدها ریختهٔ CLR clr داشته پشم رنگین کوتاه خوابیده پیدامیکنند.

en rosette : Castle - Tetrahybridisme - Trihybridisme - Y

هنگام تشکیل گامت در هیبرید صفات متقابل هر جفت مستقلا تجزیه میشوند یعنی C از C و C از C و C از C و C از C و کامت میرود.

CLR · · · · · clr

از آمیزش هشت نوع گامت نر احتمالی و هشت جورگامت مادهٔ احتمالی بطوری. که جدول صفحه بعد نشان میدهد احتمال ۲۶ ترکیب میرود.

اگر صفات بارز را در نظر بگیریم و فنوتیپها را از جدول بیرون بیاوریسم در افراد نسل دوم هشت فنوتیپ که بنسبتهای زیر تقسیم شدهاند میبینیم ۲۷ رنگیری کوتاه خوابیده ۴ رنگین درازخوابیده ۴ مفید کوتاه خوابیده ۴ رنگین درازخوابیده ۴ رنگین درازخوابیده ۴ مفید کوتاه معمولی ۳ رنگین درازخوابیده ۴ یک سفیددرازمعمولی .

از ۲۶ ترکیب فوق ۲۷ ترکیب دارای سه صفت بارز هستند در بین این عده فقط یك ترکیب هموزیگت که ریختهٔ CLR CLR دارد ظاهر میشود بعلاوه از ۲۶ ترکیب فقط یك ترکیب هموژیگت دیگر موجود است که در آن سه صفت نهفته بروز هیکند هر یك از این دو فرد کاملا مشخصات هر یك از دو تیپ اصلی اولیه را پیدا میکنند و بنا بر این بتیپ خالص اجدادی بر میگردند. در ۲۳ ترکیب باقیمانده شش ترکیب تازه : رنگین دراز خوابیده . سفید کسوتاه معمولی "سفید ترکیب تازه : رنگین دراز خوابیده . سفید کسوتاه معمولی " سفید میشوند . در افراد هر یك از شش ترکیب سه جفت صفت بطرز نوینی جمع گشته مبده و خاستگاه نژادهای تازه ای میشوند . اگر افراد هر دسته با فرد ژنوتیبی متشابه جفت شود افراد نسل بعد تازه ای میشوند . اگر افراد هر دسته با فرد ژنوتیبی متشابه جفت شود افراد نسل بعد تازه ای میشوند . اگر افراد هر دسته با فرد ژنوتیبی متشابه جفت شود افراد نسل بعد تازه ای میشوند .

ع - تشر اهيبريديس _ اگر اختلاف صفات دونژ اد منحصراً بچهار جفت صفت - ٤ ملك ملك الله علي الله الله علي الله على الله علي الله علي الله علي الله علي الله علي الله علي الله على الله علي الله على الله على

| clr | clrCLR | clrCLr | clrClR | clreLR | clrClr | clrcLr | clrclR | clrclr |
|--------|--------|---------|--------|--------|----------|--------|--------|--------|
| c I R | CIRCLR | cIRCLr | CIRCIR | CIRCLR | clRCIr * | clRcLr | clRciR | clRclr |
| ČĽ r. | cLrCLR | cLrCLr | cLrCIR | cLrcLR | eLrClr | cLrcLr | cLrclR | cLrdr |
| Ţ | ClrCLR | ClrCLr | CIrCIR | ClrcLR | ClrClr | ClrcLr | ClrelR | Clrclr |
| c L R | CLRCLR | dRCL | CLRCIR | cLRcLR | cLRClr | cLRcLr | cLRcIR | cLRclr |
| CIR | CIRCLR | CIRCL | CIRCIR | CIRCLR | CIRCIr | CIReLr | CIRcIR | CIRclr |
| Ç | CLrCLR | CLr CLr | CLrCIR | CLrcLR | CLrClr | CLrcLr | CLrdR | CLrelr |
| CLR | CLRCLR | CLRCLr | CLRCIR | CLRcLR | CLRCIr | CLRcLr | CLRcIR | CLRclr |
| كامتها | CLR | C L r | CIR | c L R | Clr | CLr | c I R | c l r |

و زراد aa bb cc dd میبریدهائی تولید میشود دارای ریختهٔ ABCD abcd اگر قانون تجزیهٔ مستقل صفات را مجری بدانیم در هیبرید شانزده جورگامت تشکیل مییابد:

abcd ABCD ABCd a bc D ABc,D a b C d Ab CD a B c d aBCD AbcD ABcd a b C D a B C d A bC D Abcd a B c D

بین گامتهای ۱۹ گانهٔ نر و گامتهای ۱۹ گانهٔ ماده احتمال تشکیل ۲۵۹ ترکیب میرود با در نظر گرفتن برتری صفات بارز و نعفته این افراد در شانزده دسته فنوتیپی بنسبتهای زیر یخش میشوند:

> 1 ABGD A BC d ABcD £XYV A b GD a BC D abGD a BcD aBCd 1×1 بی دمینا نت AbcD AbGd ABcd abcD abCd i×r aBcd. Abcd a bac d تشر**ار** س

بین ۸۱ ترکیب که چهار صفت بارز هویدا است فقط یك فرد هموزیگت دیده میشودکه در آن فقط چهار جفت صفت بارز جمع شده اند همچنین از ۲۰۲ تسرکیب فقط یك فرد هموزیگت که در آن چهار جفت صفت نهفته پوشیده نیست ظاهر میگردد. بنا بر این بین ۲۰۲ ترکیب فقط دو ژنوتیپ خالص از دو تیپ اصلی نمایان میگردد. همچنین چهارده ترکیب فنوتیپی تازه ایجادهیشودکه یاهموزیگت یاهتروزیگت میباشند. افراد هموزیگت اگر با مثل خود جفت شوند هریك مبدء تشکیل نژاد خالص تازه میگردند. هرقدو عدهٔ صفات زیاد گردد در هیبرید احتمال تنوعگامت و بالنتیجه احتمال تشکیل ترکیبات ژنوتیپی بنسبتهای هندسی بالا میرود ولی شماره افرادیکه بتیپ اجدادی رجعت میکنند در هریك از حالات هیبریداسیون میرود ولی شماره افرادیکه بتیپ اجدادی رجعت میکنند در هریك از حالات هیبریداسیون تعدد صفات نشان میدهد.

پخش فنو تبیهادر حالت تفوق صفات عده ترکیبات نسل دوم عده انواع گامتهای نسل اول جفتهای صفات متقابل

| V | r'=r | (' ') ' = £ | ۳:۱ |
|----------|---------|--------------------------|---------------------------------|
| ۲ | 4 ×== £ | $r = r^{\gamma(\gamma)}$ | 9: ": ": 1 |
| ۴ | Y"=1 | $r = r(\tau_1)$ | TV: 9: 9: 9: #: #: #: 1 |
| ٤ | Y = 17 | r o 7=7(37) | A1: Y Y : Y Y : Y Y : Y Y : 1 A |
| , | | | ויין יין: אי אי אי אי אי אי |
| n | γn | $(n_{\gamma})^{\gamma}$ | * |
| | | | |

بطور مثال اگر دو فرد از دو نثراد خالص که در بیست جفت صفت با یکدیگر اختلاف داشته باشند با هم جفت شوند در هیبرید احتمال تشکیل ۲۱۰ ٤۸/۵ ۲۰ جور گامت میرود از آمیزش احتمالی اینعده گامت نربا همین گامت ماده بیشتر از یك تربیلیون ترکیب فنوتیپی ممکن است.

واضح است آمار بندی این حالات مخصوصاً در مواردیکه عده صفات زیاد باشد چون مشاهده همه حالات باشکال تجزیه پذیر است کلیت دادن آن بیشتر ارزش تئوری دارد و بدست آوردن همهٔ ترکیبات بطوریکه قانون تفرق نشان میدهد در همه حال میسر نیست حتی در ساده ترین حالت هیبریداسیون که در آن دو صفت متمایز بیشتر در برابر هم قرار نمیگیرند نمیتوان اطمینان داشت همهٔ ترکیبات بدست آید.

نتیجهای که از مطالب بالا با ملاحظه نسبتها اخذ میشود اینست که هر قدر برشماره صفات قابل تفرق افزوده شود فنوتیهای تازه بنسبت ۲٬۳۰٬۱۶۱٬۰۰۰ مرد مرد مرد فنوتیهای تازه بنسبت ۲٬۳۰٬۱۶۱٬۰۰۰ مرد مرد مرد مرد مرد مرد بنا براین بتدریج قابلیت جدا شدن عده انواع جدید از یکدیگر که امتیازشان بر یکدیگر کم است کاسته میشود و بدینطریق تصور تحول بیوستهای میشود.

دریلی هیبریدیسم برخی از اشکال هتروزیگت از اشکال دیگر فزاوانتر دیده میشود اگر وقتی عده محدودی از این ترکیبات منحصراً دردست باشد تقریباً از افراد هتروزیگت میباشند بدینطریق قانون تجزیهٔ صفات را مجری نمیبینیم و وراثت بطرز دیگر تعبیر شدنی است. این ملاحظات بخصوص در موارد جفتگیری گونه هائیکه با یکدیگر در عده زیادی صفات اختلاف دارند محسوس تر است.

یه چید کی فنو تمیها و تصور تحول پیوسته در مواردیکه صفات بارز نباشند بیشتر میشود مثلا اگر افرادیکه ازیك گیاه بلند گل قرمز و یك گیاه كوتاه گل سفید حاصل میشوند در نظر بگیریم همه متوسط القامه و گل صورتی هستند . افراد نسل دوم از یك گیاه بلند قرمز ، دو بلند صورتی یك بلند سفید ، دو متوسط قرمز ، چهار متوسط صورتی ، دو متوسط سفید ، نیك كوتاه قرمز ، دو كوتاه قرمز یك كوتاه سفید تشكیل میبابند .

تغییر کوچکی که از تحول شرائط خارجی در شدت رنگ یا بلندی فنوتیپها عارض گردد سبب میشود که از محدودیت فنوتیپها کاسته شده و دسته های جدید در پیرامون تیپ میانه دسته هائی که بز حمت از یکدیگر محدود وجدا شدنی میباشند تشکیل دهند.

درحالت تری همیبریدیسم اختلاطبیشتر مؤثر و جلوهگر است و تأثیر اختلاط بنسبت افزایش صفات بیشتر میشود بقسمی که تفرق صفات را جز در تجارت دقیق تر نمیتوان ثابت و استدلالکرد.

این ملاحظات را در پارمای موارد مانند زیاد بودن عده صفات که برعده فنوتیپها

میافز اید و نبودن صفتی بارز که تفرق صفات را بطور محسوس ظاهر نمیکند علت ناقص بنظر آمدن قوانین هیبریداسیون را نشان میدهد .

ساختمان سستهٔ ماده حیاتی ور اثنی (۱) کیفیت سادهٔ تفرق در منوهیبریدیسم بآسانی قابل فهم است. مادهٔ حیاتی هر یك از دو نژاد که در هیبرید موقتاً جمع گشته هنگام تشکیل گامت یکجا از یکدیگر جدا میشود. حال باید دید که میتوان در مورد دی هیبریدیسم تفسیر مونوهیبریدیسم را بکار برد؟

در حَالاتنیکه تجزیهٔ صفات آ سان باشد تجارت دی هیبریدیسم و یا بطریق کلی پلی هیبریدیسم کیفیت تفرق مستقل صفات را بخوبی نشان میدهد. دونژاد فرض کنیم یکی صاحب صفات A و B نثراد دیگر واجد صفات a و b در هیبرید مادهٔ حیاتی B و B ومادهٔ حیاتی a و b پهلو بیهلوقرارمیگیرند اگر هریك ازاین دو ماده یکجا از یکدیگر حدا شود فقط دو حور گامت تشکیل میباید درصورتی که تجربه نشان میدهد که درهیترید علاوه برگامتهای AB و ab گامتهای Ab و aB نیز تولید میشود بنظر میآیدکه گامتهای aB , Ab از ساختمان ماده حماتي بك نژاد عامل حامل بك صفت و از ماده حماتي نژاد دیگرعاملی واجد صفت دیگررا گرفته باشند این کیفیت دربحث وراثت مهم واساسی است وچنین نشان میدهدکه در ماده حیاتی هرصفت براصلی مادیکه مستقلا و بالذات وجود دارد متكي است . صفات Bb , Aa برحسب اتفاق درگامتها بخش ووارد ميشوند سشتر از چهار تركب نميتوانند داشته باشند چنانكه با چهارگلوله مختلف اللون بش از چهار ترکیب نمیتوان حاصل کرد . تا در ماده زنده عواملی اصلی که درحکم واحدهای مادی وراثتی باشند قبول نکنیم نمیتوانیم بطرز تقسیم و جدا شدن نیروهای وراثتی پی ببريم. اين واحدها قابل جدا شدن از يكديگر بوده ميتوانند يس از اختلاط همه جور ربخته ممكن را بيدا نمايند زبرا در حقيقت تا چيزې وجود ذاتي نداشته باشد خاصيت جداشدن و دوباره تركيب يافتن را نمبتواند داشته باشد .

نتیجهای که ازقانون دوم هیبرید اسیون بدست میآید اینست که ماده زنده واحدی تجزیه نشدنی نیست بلکه از اجزاء و واحدهائی تشکیل یافته است بطوریکه بایدگفت

Structure discontinue du patrimoine héréditaire -1

ماده زنده دارای ساختمانی کسستنی و نا جور است.

آنچه راجع بساختمان فیزیکو شیمیائی ماده زنده که این ماده را واحدی تجزیه اینیس نشات میدهد میدانیم با نتایج تجربی وراثت قابل انطباق نیست اگر درمونوهیبریدیسم این طرز بیان صحیح باشد دردی هیبریدیسم یا پلی هیبریدیسم چنین طرز فکری مبنای تئوری میشود که با تجارت و مشاهدات هیچ مطابقت ندارد و کاملا اختلاف دارد . نکتهٔ قابل ذکر آنست که موضوع واحد های وراثتی فرضی نیست بلکه از نتایج منطقی تجارب حاصل میشود زیرا در عمل دیده میشود که جفتهای صفات مستقلا از یکدیگر جدا میشوند همانطور که ما از راه تجزیه و ترکیب اجسام و نتایج حاصل از آنها بساختمان اتمی ماده پی میبریم بهمین طریق هم در برابر تحقیق اختلاط و تجزیهٔ صفات در تجارب هیبرید اسیون ماده زنده را از عناصر و واحدهای و راثتی تجزیه پذیر میکب در تجارب هیبرید اسیون ماده زنده را از عناصر و واحدهای و راثتی تجزیه پذیر میکب

پس تجارب هیبرید اسیون راهنمای تجزیهٔ حقیقی ساختمان ماده حیاتی است این کیفیت که ماده حیاتی از اجزاء اصلی تشکیل یافته و در حکم واحدهائی بشمار میرود نتایج بزرگ دارد که هم فهم مکانیسم وراثتی را آسان میسازد و هم ساختمان ماده حیاتی را واحدی تجزیه ناپذیر نشان نمیدهد.

فصل سوم

تخم و مكانيسم رشد

بطوریکه دیدیم از آمیزش یاخته نر و یاخته ماده تخم حاصل هیشود. سلول نر در عمل لقاح برای رشد و تقسیمات بعد تخم فقط محرك نیست بلکه مکمل سلول ماده و ناقل مشخصات وصفات پدر نیز میباشد بنابراین تخم و بالنتیجه موجود حاصل از تخم و الجد صفات پدر و مشخصات مادر است.

حال مسئله قابل توجه اینست که چگونه یاخته های بیشمار حاصل از تقسیم معمولی تخم برای تشکیل بافتهای مختلف بدن تغییر شکل داده با یکدیگر همکاری میکنند

ابتدا دانشمندانی که هیچگونه اطلاعی از ساختمان درونی واقعسی تخمچه و سپر ماتوزوئید نداشته تصور هیکردند که در تخم اندامهای موجود بالغ بحالت بسیارساده میکروسکپی موجود است و معتقد بودند که تخم تصویر بسیار کوچکی از موجود بالغ است بنظر این دانشمندان تقسیمات بعدی تخم رشد و انساع تدریجی و بسط این اعضا هیباشد این هبنای عقیده ایست بنام تئودی پیش ساختگی (۱). عده دیگر از دانشمندان معتقدند که تخمچه و سپر ماتوزوئید و بالنتیجه تخم ساختمان معمولی سلولی را دارند و اصولا تخم و سلولهای حاصل از آنرا متشابه میدانند و در همه سلولها امکان تحول و تغییر را یکسان فرض میکنند و تنوع تدریجی بلاستو مرها را بعللی منسوب میدانند که از خارج بر این سلولها تأثیر دارد . در این تئوری که اپی ژنز (۲) نامیده هیشود تحول یافتن سلولهای بلاستومری را سلولهای مجاور و یا خواص فیز یکی و شیمیائی محصط باعث میشوند .

بین عقیده پیش ساختگی با بعضی از تئوریهای مکانیسم وراثت که در گذشته مورد قبول دانشمندان واقع شده شباهتی موجود است در این تئوریها . فرض اینست که تخم واجد در "ات مادی (۱) کوچکی است این در "ات در ضمن رشد تخم و تشکیل جنین بین یاخته های مختلف بدن طوری تقسیم میشوند تا بافتهای مختلف مشخص موجود در جهت معین تشکیل گردد. این در "ات کوچك راهر برت سینسر (۲) واحدهای فیزیولوژیه کی داروین ژمول دووری (۳) پانژنز (۱) و ویسمان (۱) دتر مینان (۱) نام نهادهاند (اصطلاح شاخص را بجای اصطلاح دتر مینان ویسمان بکار میبریم). بعلاو مدانشمندان باین در ات خواص و ماهیت و مشخصات مختلف نسبت داده اند چون اساس ایر تئوریها تقریباً یکی است بدینجهت ما بطور ساده و اختصار تئوری ویسمان را شرح میدهیم.

فرض این دانشمند این است که کروماتین یاخته های جنسی که آزرا پلاسمای ژرمیناتیف (۷) (پلاسمای نامی) خوانده است از ذرات نامی مخصوصی بنام شاخص تشکیل یافته است. این ذرات بر طبق این عقیده هریك بالقوه واجد مشخصات اعضای (یاخته ها یا بافتها) فرد مولد میباشند عده این شاخصها باید زیاد باشد زیرا لا اقل بعده اعضائی که مستقلاتنوع میبابند باشند شاخصها بطور مشخص در همه کروماتین پخش نشده اند بلکه جای مخصوص هریك از آنها کروموسوم معینی میباشد پس هر کرو موسوم موسوم معینی میباشد پس هر کرو موسوم موسوم مورد که بدینطریق تکیهگاه وراثتی منظور شده عمل مخصوصی دارد.

در موقع تشکیل تخمچه در مرحله تقسیم تنصیفی مقدار کروماتین و بالتبع مقدار شاخصها نصف میشود و در تخمچه نیمی از شاخصها باقی میماند سپرماتوزوئید نیمی از شاخصهای پدر را به تخمچه میافز اید و آنرا تکمیل میکند بنا بر این در تخم مخلوطی به نسبت متساوی از شاخصهای پدر و مادر که رشد و تکامل فرد تازه را تأمین میکند موجود میباشد پس موجود تازه واجد صفات پدر و صفات مادر و همچنین صفاتی که مشخص اوست و از تأثیر شاخصها بسر یکدیگر حاصل شده میباشد پس بدینطریق از اختلاط پلاسماهای نامی پدر و مادر پلاسمای نامی تازه ای که دارای صفات مشخصی است تشکیل میادد و افراد را از افراد دیگر گونه متمانز میسازد.

De Vries - " Herbert Spencer - " Particules matérielles - ! Plasma germinatif - V Déterminants - " Weissmann - Pangènés - !

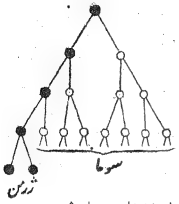
تخم پس از تشکیل شدن با پلاسمای نامی مخصوصی بخود پی در پی تقسیم میشود و یاخته های مختلف موجود را تولید میکند یاخته هائی که بدینطریق بدست میآیند بر طبق این عقیده با یکدیگر اختلاف داشته بافتهای گوناگون بدن را میسازند.

ویسمان برای بیان علت پیدایش اختلاف بین سلولها میگوید ؛ هنگام تقسیم شدن کر و ماتین بطور دقیق یکسان تقسیم نمیشود بلکه در تقسیمهای نخست کر و ماتین از نظر چونی (کیفیت) بطور نا مساوی پخش میشود عده ای از شاخصها و ارد یاخته های معین میشوند و بدینطریق شاخصها در ضمن تقسیم پی در پی باخته ها بتدریج از بکدیگر جدا میشوند بطوریکه در آخرین تقسیم هر یاخته و اجد شاخص مخصوصی میشود و باین طریق ساختمان گونه ای در حیوان بالغ حفظ میشود و بسمان عقیده دارد که پخش شاخصها اتفاقی نیست بلکه تابع وضعی است که در تخم داشته است از اینرو لازممیاید کر و ماتین ساختمان معین داشته باشد بطوریکه مشاهده میشود این عقیده شاهت بعقیده پیش ساختگی دارد.

یاخته های مختلف بدن چون هر یك شاخص مخصوص بخود دارند نمی توانند فرد كامل تولید نمایند. بنا براین جز یاخته های شبیه بخود تشكیل نمیدهند تنها یاخته های جنس هستند كه توانائی تولید یاخته های بی نهایت متنوع بدن یك فرد را دارند. پسطر زشكیل این یاخته هاباید مخصوص باشد بنظر و بسمان این یاخته ها كه درعمل با تخم متشابه هستند از اولین تقسیم تخم سلسله پیوستهای تشكیل میدهند بنابراین مبتدا ومنتهای آنها تخم است و همه خواص تخم را درضمن نمو موجود پیوسته حفظ میكنند ایر سلسله یاخته هارا كه واجد شاخصهای تخم هستند و بسمان سلسله ژرمینال (۱) مینامد بعبارت دیگر پلاسمای نامی عیینا در یاخته های سلسله ژرمینال و بالنتیجه در یاخته های جنسی یافت میشود (تئوری پیوستگی پلاسمای نامی) ش ۱۱.

بنا برشرح فوق میتوان گفت بدات جنین از دو بخش ممتاز و مستقل تشکیل

Ligreé germinal - \



ش ۱۱ نبایش سوما و ژرمن

مییابد یکی دسته یاخته های مختلف بدن که و بسمان آنرا سوها (۱) مینامد دیگری مجموع یاخته های شبیه بتخم ناقل مشخصات و نگاهدار بقای گونه که آنهارا ژرمن (۲) میخواند . بعقیده ایس دانشمند چون در موجودات چند سلولی مسئول حفظ و یقای گونه منحصراً یاخته های جنسی میباشند جاویدان نماندن یاخته های سوما

بی مانع است و در طی این عقیده اظهار میکند اگردر تك سلولیها جاویدان بودن یك سلول به تحقیق و تجربه رسیده است از آنست که تك سلولیها خود حافظ بقای گونه خود میباشند بنابر این جاویدان ماندن آنها الزامی است . بكار بردن اصطلاح ازلی برای یاخته های شوما از همین نظر است .

در موجودات زنده تئوری و بسمان که بنایش بر فرض ذرات مادی گذارده شده است هم ارزئئوری ساختمان اتمی ماده است بطور یکه میدانیم ساختمان مولکولی و زنجیره های اتمی ماده با ظرفیت های اشباع شده یا اشباع نشده در نظر شیمیست ها حقیقتی مسلم و تردید ناپذیر دارد یعنی در گسسته نبودن ماده تر دیدی نیست ولی عده ای از زیست شناسان معتقدند که فرض و بسمان ارزش ذاتی (۳) نداشته فقط تصور کیفیاتی را که مشاهده بآنها راه ندارد آسان میسازد . این دانشمندان تمرکز فرات مادی را در تخم و بخصوص طرز تقسیم و پخش آنها را بین باخته های مولد اعضای مخصوص بطریقی که و بسمان میگویدانکارمی کنند .

چون این فرض برای حل مسئله ترمیم اندامها (٤) در کرمها وستاره دربائی و تکثیر بی جنسی که در آنها باخته های ژرمینال مداخلهای ندارند کافی بنظر نمیرسید و بسمان مجبور شدکه طرز تفسیر عقیده اولیه خودرا تاحدی تغییر دهد و معتقد شودکه همه شاخص ها درهمه یاخته ها وارد میشوند ولی عملا یکی از آنها به نسبت نوع سلول فعال میگردد و دیگران بی اثر میمانند باینصورت امتیاز سوما و ژرمن رکن مهم

تئواری ویسمان از حالت کلیت خارج میگردد.

مشاهدات بعضی از دانشمندان تئوری فرضی و هبهم ویسمان را تایید میکنند. بووری (۱) (۱۸۹۲) تقسیم تخم آسکاریس (۲) (کرم معده اسب) را مورد مطالعه و دقت قر ار داده در تقسیم دوبلاستوم حاصل از تخم دیده است که دریکی از آنها کرو موسومها (اینگونه دو کرو موسوم در از دارد) طولا نصف میشوند یعنی این یاخته طبق روش معمولی بدوبلاستوم تقسیم میشود ولی در هسته بلاستوم دیگر هنگام تقسیم کرو موسومها قطعه میشوند قطعه انتهائی در سیتوپلاسم تحلیل میرود و باینصورت از این بلاستوم دو یاخته دیگر تشکیل مییابد پس در مرحله چهار بلاستومی فقط دو یا خته عینا و اجد کرو موسوم های معمولی تخم هستند و در دو یا خته دیگر کرو موسومها بصورت در ات میباشند اینطور تقسیم تامر حله معینی از رشد جنین ادامه مییابدولی در هر مرحله از تقسیمات تخم بیش

ش ۱ اتقسیمات تخم آسکاریس (کرم معده اسب):

۱- نخستین د و بلاستومرحاصل از تخم ، ۲۹، بلاستومر با

کر وموسوم کامل؛ ۵٫ بلاستومردار ای کر وموسو فقطه ا

قطعه - ۲ - تقسیم هریای از دو بلاستومرهای نخستین

۳ - تخم درمرحله چهار بلاستومری : یاختههای

۲ - تخم درمرحله چهار بلاستومری : یاختههای

دارند ۲۹ (B) 'S۲ (S) کر وموسومهای قطعه قطعه دار است
دارند ۲۹ بلاستومری که کر وموسوم سالم دار است -

از یك یاخته با دو کروموسوم سالم باقی نمسی ماند بطوریکه سر انجام در جنین فقط یك یاخته کروموسومهای کامل دست نخورده تخم را واجد میباشد و کروموسوم های یاخته های دیگرجنین از قطعات پراکندهای ساخته شده اند یاخته واحد در تقسیمات متوالی تخم ورشد جنین حافظ توانائی اولیه تخم بوده خاستگاه سلسله یاخته های جنسی میشود بدینطریق میبینیم که دراین حیوان از آغاز رشد تخم سلسله ثر رهینال با امتیازات شکلی از سلسله شوماتیك جدا میشود ش ۱۲.

درسخت پوستان وحشرات و سایر دسته های بی مهرگان (۳) نیز امتیازسوماو

ژرمن را یافتهاند . کاهل (۱) و همتنر (۲) ·

پس از لقاح در قطب پائین تخم حشره ای بنام سه سی دو میا (7) میاستر ناحیه ای تشخیص دادند که سیتوپلاسم متراکم و رنگین آن بسهولت شناخته میشود. وقتی سر نوشت سیتو پلاسم این ناحیه در دوره رشد جنین مورد دقت قرار گیرد مداخله آن در تشکیل یا خته های غدد تناسلی مسلم میشود. ثری (3) هم در در ز فیل در همین زمینه مشاهدات قابل توجهی کرده است.

نمو به هائی که دراین اواخر در مهره داران بدست آمد بتعمیم این تئوری کمك کرد و از شماه مخالفین کاست بننوا (ه) و ورادانچاکوف (۱) در مراحل اولیه جنین طیور وجود یاخته هائی را معلوم داشتند که در تولید یاخته های جنسی مداخله دارند بعلاوه نشان دادند که اگر در ابتدای رشد این یاخته ها را در برابر اشعه ماوراء بنفش قرار دهند یاخته های جنسی در گونادها تشکیل نمی یابند . بونور (۷) در تخم ذو حیاتین منطقه سیتو پلاسمی مخصوصی بنام سیتو پلاسم ژر مینال تشخیص داده است که در تمام دوره رشد جنیین تا هنگام تشکیل گونادها دست نخورده باقی می ماند .

با آنکه تئوری سلسله ژرمینال ویسمان را بعلت فقدان مثالهای زیاد و محدود بودن تجارب نمیتوان عمومیت داد معهذا بنظر میآید که روز بروز بیشتر هورد توجه دانشمندان واقع شود تنها بکمك این تئوری است که میتوان فهمید چگونه یك عده سلول در تمام دوره رشد موجود با تغییرات و تحولاتیکه بدن می بیند تمام خواص تخم و توانائی این سلول بنیادی را حفظ میکنند و خواص گونهای را از نسلی به نسل دیگر منتقل مینمایند و اگر جاویدان بودن فرد را موجب نیستند گونه را ازلی میکنند

کلیات راجع بجنین شناسی عمومی _ موضوع جنین شنــاسی رشد موجودات است از آغاز فعالیت تخم تا موقعیکه شکل کامل و مخصوص موجود تشکیل یابد .

جنین شناسی عمومی را میتوان بسه شعبه تقسیم کرد:

J. Benoit - Geigy - Cécidomyie Miaster - Hegner - Kahle - Megner - Wera Dantchakoff - Wer

۱۰ ـ جنین شناسی تـ وصیفی (۱) که فقط مراحلی را که تخم جنین هر موجود میهاید شرح میدهد.

۲ ـ جنین شناسی سنجشی (۲)که در نمو جنین طبقات مختلف حیوانـــات و مقایسه آنها با یکدیگر بحث میکند و از آن قوانین کلی بیرون میکشد.

 $^{(7)}$ که نسبت بدو شعبه دیگر تازه تر و قائدین معروف آن یکی دو $^{(8)}$ میباشد علل فیزیکو شیمیائی رشد و عوامل دیگری قائدین معروف آن یکی دو $^{(8)}$ میباشد علل فیزیکو شیمیائی رشد و عوامل دیگری را که در پیدایش شکل قطعی موجود مداخله دارند میشناساند . این شبه بخصوص در سنوات اخیر مورد توجه کامل بیولوژیست ها شده است . جنین شناسان عصر حاضر بموضوعهای مهمی مانند لوکالیز اسیون ژرمینال $^{(9)}$ ارگانیز اتور $^{(7)}$ و سینتیك $^{(9)}$ رشد توجهی خاص دارند .

ساختمان تخم و تقسیم آن _ تخم یاخته ایست حجیم بالقوه واجد خواص و مشخصات کامل گونه ای موجود مقدار ویتلوس (۱) در تخم هر موجود متفاوت است طرز تقسیم یا سگمانتاسیون (۱) تخم در موجودات یکسان نیست و تابع مقدار و طرز پراکندگی ویتلوس است

معمولاتخم هارا ازحيث مقدار مواد غذائي بسه دسته تقسيم ميكنند:

۱. تخمهای آلسیت (۱۰) کوچك است ویتلوس آن بمقدار کم در پرتوپلاسم یکسان پراکنده میباشد مانند تخم اورسن (متجاوز از ۱۰ ۱ ر ۱ میلیمتر) و سایرخار یوستان و اسفنجها و پستانداران .

۲- تخمهای هترولسیت (۱۱)- درشت تر بوده ویتلوس آن زیادتر است و بخصوص در قطب پائین تخم بیشترمتراکم میباشد مانند تخم قورباغه (یك میلیمتر) و سایر ذوحیاتین دستهای از نرم تنان بسیاری از ماهیها.

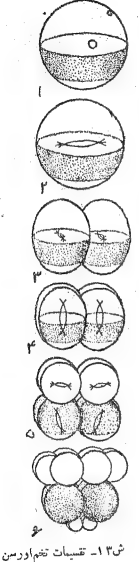
۳. تخمهای تلولسیت (۱۲) که معمولا ازتخمهای نوع دوم هم درشتراست مقدار

Mecanique de dévelo " E. Compareé - " Embryologie descriptive . Localisation germinale - " W. Roux - E E causale | PPement Segmentation - " Vitellus - " Cinétiqe - " Organisateur - " Télolécithes - " Hétérolecithes - " Alécithes . "

ويتلوس (رزده) آن خيلي زياده بوده پر تو پلاسم فعال آن بنام دیسك ژرمیناتیف (۱) بطرفی ازسطح تخم رانده شده است مانند تخم عدهای از ماهیها وطیور وخزند گان.

تقسيم تحم اورس - مرحله اول سطح سكمانتاسيون سه تقسیم اول در سه سطح عمود یکدیگر را قطع میکنند دو سطم اول ازقطبین میگذرند وسطح سوم عمود بر آن دو از استواى تخم ميكذردبدينطريق تخم بهشت بلاستومر متساوى قسمت میشود بیشتر تخمهای آلسیت مانند تخم اورسن بدین طرزتقسيم مييابد در اينحالت سگمانتاسيون تخمكلي ومتساوى

مرحله دوم ــ تخم اورسن بر خلاف آنکه تصور ميكردند متجانس نيست يعنى تركيب شيميائي سيتو يلاسم قطب بالا بقطب زير مختلف استبنا براين از نظر شيميائي قطبی است مشاهده آن در همه جا آسان نیست در جوری از كونه ياراسانترو توس لمويـدوس (٢) وجـود حلقه قرمـز نارنجی رنگ در زیراستوا قطبی بودن تخم رانشان میدهد اختلاف ساختمان شيميائي دو قطب از مرحله هشت بلاستو مری ببعد نمایان هیشود هر یک از چهار سلول فوقانی بطور متساوی و هر یك از چهار سلول زیس بطور نا متساوى بدو بلاستومر تقسيم ميشود بنابراين پس از تقسيم چھارم شانز دہ بلاستو مر تشکیل میباید که بتر تیب چنین قرار میگیرند دربالا هشت بلاستومر بحجم متوسط بنام مزومر (۳) در وسط چهار بلاستومر رنگین درشتتر بنام ماکرومر(٤) و در زیرچهار بلاستومرکوچك بنام میکرومر (٥) بطوری که خواهیم دید میکرو هر ها



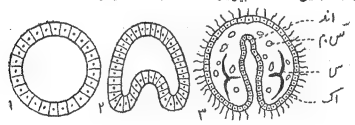
پاراسانتروتوس لويدوس) (از ۱ تبا ۲ مراحل مختلفه تقسیم (کار اورستادیوس اقتباس از كوهن).

> Paracentrotus lividus - Y Disque germinatif-1 Mèsoméres . "

در تشکیل جنین عمل مهمی دارند در مرحله ۲۴ بلاستوهری تخم شامل پنج طبقه بلاستومر میباشد دوطبقه مزومر در بالا دوطبقه ماکرومر دروسط و یکدسته میکرومر درقطب پائین قوار دارند. ش ۱۳

مرحله سوم _ بلاستومر ها باز هم بتدریج تقسیم شده مورولائی (۱) که تقریباً حجم اولیه تخم M را دارد تشکیل مییابد بنا بر این بلاستومرهای حاصل از تقسیمات متوالی ماده سازی نمیکنند پس حجم بلا ستومرها تقریبا $\frac{M}{7}$ و $\frac{M}{3}$ و $\frac{M}{7}$ میباشد یعنی سر انجام حجم مورولا تقریباً برابر حجم اولیه تخم میشود. ش ۱۶

رحله چهارم ـ بین یاخته های مورولا مایعی جمع شده بتدریج یاخته های مورولا را از یکدیگر جدا میسازد در اینحال کره توپرمورولا بکره تو خالی بدلمیشود که بلاستومها جدار آزرا تشکیل میدهند این مرحله جنینی را بلاستولا (۲)مینامند و حفره داخلی را حفره تقسیم یا بلاستوسل(۳) میخوانند در اینحالت یاخته ها تاژه دارمیشوند و جنین از غلاف بیرون آمده درآب شناورمیگردد.



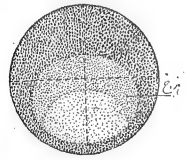
ش ۱۶ سه مرجله لارو اورسن ـ ۱ ـ الاستولا ـ ۲ ـ آغاز گاسترولائی شدن ـ ۳ ـ کاسترولائی شدن ـ ۳ ـ کاسترولای مسن ، اند؛ آندودرم؛ س ۰ ۰ ۰ ماه سلولهای مزودرمی؛ س ۶ سییکول ؛ اک اکستودرم؛

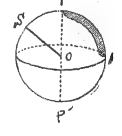
مرحله پنجم – جنین تخمهای آلسیت نسبتاً بطرزی ساده کاسترولائی (٤) میشود بدینطریق که قطب نامیه (٥) بلاستولا بدرون حفره تقسیم فرو میرود و ممکن است بقطب مقابل نزدیك شود در این حالت کاسترولایا جنین دولائی (دوپوششی) تشکیل می باید طبقه بیرونی را اکتو درم درونی را آندو درم میگویند . بعدبین اکتو درم و آندو درم طبقه دیگری بنام مزو درم (٦) تشکیل می باید و جنین بازهم مراحل دیگری را می

Pôle végétatif . • Gastrula - & Blastocœle - & Blastula - & Morula - Mosoderme - N

پهٔمایدکه شرح آن از هوضوغ بحث ما خارج است .

وشد تخم قور باغه ـ گفتیم که تخم این حیوان هتر و لسیت است و بتانوس در قطب نامیه متراکم و در قطب بالایا قطب حیوانی تقریباً یافت نمیشود ۲ و قطب آل که محل تلاقی ۲ و سطح استوائی ۶ محل و رو دسپر ماتوزوئید و ۶ ۵ مسیر سپر ماتوزوئید در تخم است تقریباً پس از لقاح در تخم مناطقی تشکیل می یابد طبقه سطحی تغییر میکند و نوار خاکستری بشکل هلال در منطقه استوائی ظاهر میشود بنابر این پس از لقاح قرینه سطحی تخم کاملانمایان میشود این سطح هلال خاکستری را بدونیمه راست و چپ تقسیم میکند اعضای محوری جنین در قوس ۲ ۹ موازی با ۶ ۵ قرار میگیرند در حقیقت سر همیشه در ناحیه ۸ تشکیل می یابدونیمی از تخم که شامل هلال خاکستری است حقیقت سر همیشه در ناحیه ۸ تشکیل می یابدونیمی از تخم که شامل هلال خاکستری است اعضای محوری جنین را میدهد و نیم مخالف اعضای شکمی را تولید میکند ش ۲ و ۲ ۹ بدینطریق بمحض آنکه تخم قورباغه لقاح یافت ممکن است ارزش مناطق مختلف و محلی را که اعضای مختلف طرحمی کنندوآنرا لوکالیز اسیون ژرمینال می نامند نشان داد .



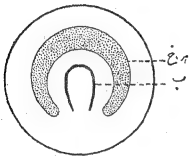


ش ۱٦ تخم قورباغه ٠ ﻫ ٠ هلال خا كسترى

۱۰ تخم قورباغه پس از لقاح . PوPقطبهای بالا و پائین تخم ،SO مسیر سپر مأتوزوئید PA مکان آتیه جنین

سه سطح سگمانتاسیون تخم را بهشت بلاستو مر تقسیم میکند چهار بلاستو مر فوقانی میکرومر کمی کوچکترو چهار بلاستو مر تحتانی ما کرومر اندکی درشتر میباشند بین میکرومرها و میکرومرها بتدریج مایعی جمع میشود که در آن مواد آلبومینوز و قطعات و پتلین دیده میشود بدین طریق حفره ای بنام حقره تقسیم تشکیل میبابد که بتدریج درضمن تقسیم بلاستومرها بزرگتر میشود سرعت تقسیم میکرومرها کمی زیاد تر ازما کرومرهاست بدین طریق بلاستولائی تشکیل میبابد که جدار فوقانی آن نازکتر از چدار تحتانی میباشد

بعد جنین وارد مرحله کاسترولائی میشود بدینطریق در پشت تخم فرورفتگی پیدا میشودکه بتدریج انساع یافته بشکل نعل اسب در میاید بعد دولبه این شکاف متدرجاً بهم ملحق میشوند این شکاف دائره ای شکل بلاستوپور (۱) یا دهان اولیه میشود که از خارج بلب یا چمبره (۲) برجسته ای محدود میباشد ش ۱۷. جنین شناسان که



ش ۱۷ پشت جنین قورباغه ۱ ب بلاستوپور ؛ ه ، خ. هلالخاکستری .

مفصلا چمبره بلاستوپوری را مورد مطالعه قرار داده اند در آن یك قسمت راسی (۴) دوقسمت چپ و راست و یك قسمت دنبی (۶) تشخیص داده اند بطوریکه مکانیك جنین معلوم داشته قسمت راسی بخصوص مرکز سازنده (٥) مهمی میباشد.

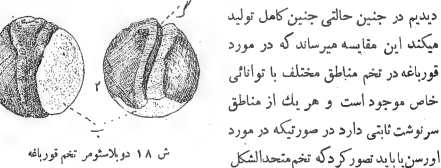
ارزش و توانائی بلاستو مرهای تخم اورسن _ وقتی بلاستوم های تخم اورسن را در مرحله ۲ و ۶ و ۸ در محیط آب دربای عاری از کلسیم از یکدیگر جدا کنند هر بلاستومر میتواند جنین طبیعی ولی کوچکتر از اورسن معمولی تشکیل دهد بنابر این بلاستومرهای اولیه تخم اورسن هم ارز هستند همچنین در مرحله ۲ و ۶ اگر یك یا دو بلاستومر را خراب کنیم بلاستومرهای دیگر جنین کامل تولید میکنند در مرحله ۱۳ م ۲۰ یعنی مراحلی که مزومرها و ما کرومرها و میکرومرها تشکیل شده باشند اگر بلاستومرها را از یکدیگر جدا کنیم و آنها را بطرق مختلف بهم به بهم به بسانیم ملاحظه میکنیم:

- ۱ ـ اگرسلولهای مجتمع منحصراً ازباختههای مزومرتشکیل شده باشند جنین از مرحله بلاستولائی تجاوز نمیکند
- ۲ ـ اگر بهشت مزومر چهار میکرومر بیافزائیم مرحله کاسترولاسیون صورت میگیرد و اسکلت نیز ساخته میشود

۳ ـ اگر بهشت مزومر چهار ماکرومر بیافزائیم جنیـن عاری از روده و اسکلت حاصل میشود حال آگر باین ترکیب چهار میکرومر بیافز ائیم جنین تقریباً کاملی بدست ميآيد اين تجربه ميرساندكه از مرحله ١٦ ببعد هردسته بلاستومر حائز توانائي خاص ميباشد وميكرومرها با آنكه كوچك ميباشند قدرت القائي (١)مخصوص درنمو كامل جنين دارا مساشند.

دریش (۲) معتقد است که اختلاف و امتیاز سلولها مربوط بوضع قرار گرفتن سلولها نسبت بیکدیگر در جنین است امابتجریه دیده شده است اگر وضع بلاستومرهای اولیه را تغییر دهیم مثلاآنها را درامتداد یکدیگر قرار دهیم باز هم جنین کامل حاصل میشود پس اختلاف سلولها واقعی است و طرز قرار کرفتن آنها سبب ایری اختلاف

اختصاصات بلاستومر های تخم هترولسیت قورباغه ـ تجربه ۱ ـ اگر با سوزني يكي از دو بلاستومر اوليه تخمرا در قورباغه خراب كنيم نتايج مختلفي بدست میاوریم باین معنیکه گاهی منحصراً طرف راست و کاهی منحصراً طرف چپ و زمانی فقط سر چنین تشکیل مییابدش ۱۸ هر یك از بلاستومرهای اورسن بطوریکه در بالا

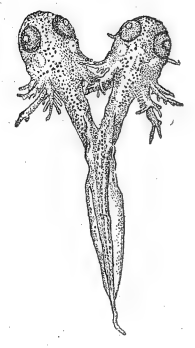


ش ۱۸ دو بلاستومر تخم قورباغه

و متجانس بوده درآن مناطق مشخصی موجود نیست و یا آنکه اگر در آن لوکالیز اسیون ژرمینال باشد پایداروبی ثباتاست و اهمیت آن در نخستین مراحل تقسیم تخم ظاهر

تجربه ۲ ـ اگرتخم قورباغه را در مرحله دوبلاستوهریبشدت تکان دهیم بطوریکه

دوبلاستومر کم و بیش از یکدیگر جدا شوند حیوانی عجیب بدست میایدکهگاهی دو سر دارا مساشد . ش ۱۹

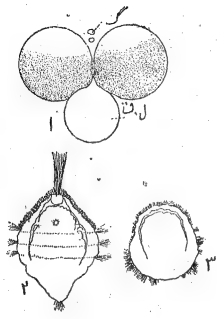


تجربه ۳ میکنیم و به نقطه ای از هلال خاکستری انتخاب میکنیم و به نقطه ای از هلال خاکستری آن با سوزنی که کمی حرارت دیده باشد مختصراً آسیب میرسانیم بیست و چهار ساعت بعد قطعه کوچکی بنام اکسترا اووا (۱) که همان قسمت آسیب دیده باشد از تخم دفع میشود و بعد جنین غیر طبیعی حاصل میشوداگر سوزن بوسطهلال آسیب رساند نقصی در نیمکره های مغز مشاهده میکنیم که اهمیتآن بوسعت منطقه آسیب دیده و دفع شده بستگی دارداین قسمت از دماغ سیار و دفع شده بستگی دارداین قسمت از دماغ سیار کوچک میشود اگر با سوزن بمناطق دیگرهلال کوچک میشود اگر با سوزن بمناطق دیگرهلال اسیب برسانیم ناهنجاریها و بد شکلیهائی درسلسله

ش ۱۹ لارو دوسردار تری تن

از لاروهای آسیب دیده ممکن است نوزاد کوچك ناقسی که قدرت تنظیم حرکاتخودرا نداشته تشکیل یابد در اینگونه نوزادها قدرت ترمیم اندامها ناقص است.

تخم دانتال (۲) (نرم تن دربائی) در اولین تقسیم قطعه کوچك کروی بیرون میدهدکه بیکی از بلاستومرهای آینده آویخته میماند اگر این طبقه را ببریم رشد ادامه مییابد ولی لارو ناقصی فاقد پارهای از اعضا حاصل میشود مثلامزو درم بهیچوجه تشکیل نمی بابد پس در قطعه کوچك موادی بافت میشود که در ساختمان پارهای از اعضالازم میباشد ش ۲۰. این مثال طرز عمل مناطق مشخص را در تخم نشان میدهد



ش ۲۰ ـ جنین دانتال ۱۰ و بلاستومر اولیه گئ کویچه های قطبی؛ ل ۰ ق؛لب قطبی ۲۴ و ۳ ؛ دومرحله جنینی

تخمهاست که در آن مواد سازنده اعضاجای تخمهاست که در آن مواد سازنده اعضاجای ثابت دارند کونگین (۲) امریکائی تخم کونه ای از اسیدی ستیبلا پارتیتا (۳) را مورد دقت قرار داد در سیتوپلاسم تخم بکر این حیوان سه طبقه متحدالمرکز دید منطقه درونی صاف دور هسته قرار دارد منطقه سطحی یا بیرونی دارای مواد زرد رنگین میباشد و منطقه وسط محتوی ویتلوس است پس از لقاح تخم مواد جا بجا میشوند و در چهار منطقه قرار میگیرند: ش ۲۱

۱ ـ در نیمه ظهری هلال زردرنگی

دیده میشود که سازنده مزودرم و مزانشیم است لبه تحتانی بلب عقبی بلاستوپور مربوط میباشد .

۲ ـ هلال خاکستری سازنده ستون ظهری وبخش عصبی می باشد لبه قدامی بلاستو می
 را مشخص میکند .

٣ ـ قطب زير قهوهاى رنك آندودرم توليد ميكند .

٤ ـ نيمكره بالا روشن وسازنده اكتودرم است .

اگریکی از دوبلاستوم مرحله ۲ یا دوبلاستوم راست یا چپ مرحله ٤ را فاسد نمائیم جنین ناقص با پوشش کامل اکتودرمی تشکیل مییابد . اگر تخم اسیدی را در آلاتی که از آنها ازقوه گریز ازم کز استفاده میشود قرار دهیم میتوان بخش زرد را در یکجا متمرکز نموده جنینی حاصل کردکه عضلات آن در یک نقطه مجتمع باشند .

هگنیر نیزنامتجانس بودن تخم بعضی ازحشرات را ملاحظه نموده دیده است که قطب تحتاتی تخم ایر حشرات دارای پر توپلاسم مخصوصی است که درضمن نمو جنین از آن سلولهای جنسی حاصل میگردد اگر این منطقه را در تخم خراب کنیم جنینی فاقد سلولهای جنسی حاصل میگردد.

de la constant de la

ش ۲۱ تخم ستیه لا پارتیتا . ۱ تخمیه رسیده؛ ۲ ، مرحله دو بلاستومری ؛ ۳ مرحله جهار بلاستومری ؛ ۵ مرحله جهار بلاستومری ؛ ۵ منطقه روشن؛ اکتودرم b ، هلال زرد ، مزودرم ، ۵ ، منطقه قهوه ای رنگ آندودرم . ۵ ، هلال خاکستری ، پلاك عصب و ستون فقر اتكاركونكلو، اقتماس از آرون وگراسه .

بطورخلاصه حقیقتی را که از مطالعه رشد تخمهای مختلف میتوانیم معلوم داریم اینست که همه تخمها و اجدمشخصات متشابهی نمیباشند نخستین بلاستو م های خنین اورسن و اورودلها پس از کمهاز یکدیگر جداشوند میتوانند جنین کامل تولیدکنند درصورتیکه نخستین بلاستوم های نرم تنان و اسیدی و انور ها فاقد این خاصیت میباشند پس تخمها را میتوان بدو میباشند پس تخمها را میتوان بدو حسته تقسیم کرد یکی تخمهای

رگولاتور (۱)دیگری تخمهای موزائیکی در تخمهای موزائیکی میتوانگفت هر ناحیه از سیتوپلاسم سرنوشت معین دارد .

اور گانیز اتور (۲) ــسیمان (۳) وهمکارانش پسازیك سلسله تحقیقات و تجارب زیاد موضوع مشخص بودن مناطق را (لو کالیز اسیون ژرمینال) در تخم برای تعیین اندامها بکلی تغییر داده اند .

ایر دانشمند دردو نوحیات دمدار تری تن آلیستریس (٤) و تری تری تری کر ده حقائقی را درتشکیل بافت روشن ساختهاست انتخاب این

Triton alpestris - & Spemann - V Organisateur - V Régulateur - V T. Cristatus - o

دوحیوان از دوجهت است اول آنکه تخم پس ازلقاح از قشر چسبنده ولزیج خود جدا میشود و بدین جهت میتوان مراحل مختلف رشد تخم را مورد مطالعه قرار داد. دوم ازلب فوقانی بلاستوپور جنین یکی از دو حیوان قطعه ای از اکتودرم را که هعمولا تولید لوله عصب میکند بر داشته با کتودرم جدار بطنی بدن کاسترولای جنین دیگر هم سن جنین اول پیوند کرد و دید که یاخته های پیوندپس از نموساختمان نظیر سلولهای مجاور را بخود میگیرند همچنین از اکتودرم ناحیه بطنی قطعه ای جدا کرده بناحیه اکتودرم لب فوقانی بلاستوپور پیوند نمود این پیوند نیز مانند سلولهای مجاور ببافت عصبی تبدیل شد پس این دو تجربه میرسانند که سلولهای پیوند قدرت و توانائی خاص ندارند و تحول آنها تحت تأثیر یاخته های مجاور میباشد سلولهای پیوند از یاخته های مجاور بواسطه اختلاف رنگ بآسانی تشخیص داده میشوند.

در تجربه دیگر بدقت لب بلاستو مر کاستر ولای جوان یکی ازگونه های تری تن را کاملا برداشته آنرا با کتو درم شکم کاستر ولای گونه دیگرهم سن پیوند کرد و دید که محیط تازه در ساختمان سلولهای پیوند تأثیری نداشته بلکه پیوند همان بافتهائی را که در جنین اصلی خود تشکیل میدهد در جنین دوم محور عصبی ستون فقرات تولید مینماید بنابراین جنین دوم دارای محور عصبی ستون فقرات و عضلات مضاعف میشود ش ۲۲

سپیمان قسمت مزو درمی واندو درمی الب فوقانی بلاستوپورراکه توانائی القای مخصوص در سلول های مجاور دارد مرکزی سازنده (ارگانیزاتور) نامید ظن قوی آنست که مرکز سازنده سپیمان در یاخته های همجوار تأثیر شیمیائیدارد وبا ترشح ماده یاموادیکه ما آنها را در حکم اور من محسوب میداریم در این

E₁.

ش ۲۲ جنین تری تن لینیاتوس (EP) ؛ حامل جنین مضاعفی است (Ei) : کارسپیسمان و مانکلد اقتباس از آرون گراسه

سلولها تأثیر میکند ایر مواد پس ازانتشار تغییر و تنوع سلولها را در جهت معینی موجب میشوند بنا بر این عمل القائی دارند. براشه اورگانیز اتور را در حکم کاتالیزور

و یا در حکم مرکز متابولیسم شدیدی میداند که انرژی را بقسمتهائی منتقل کرده آنها را فعال میسازد این کیفیت که در جنین دیده میشود درجانور بالغ نیز ممکن است بوجوه مختلف دیده شود . در این بای تجربه قیشل (۱) بسیار گویاست . اگراز چشم جنین سمندر (نوعی از دو حیاتین دمدار) عدسی را بیرون آورده در نقطه ای از نقاط زیر پوست قرار دهیم پوستی که آنرا میپوشاند پس از مدتی دارای بعضی از خواص قرنیه میشودو با این تجربه میبینیم که تأثیر موضعی عدسی چشم تحولی در پوست ایجاد نموده است . دانشمندان این تأثیر را در ماده شیمیائی میدانند که عدسی میسازد و در پوشش مجاور آن نفوذ میکند و سلولهای شفاف قرنیه بوجود میآید . بر اشه (۲) این ماده شیمیائی فرضی را ژنتین (۲) نامیده است

پس بطور کلی آنچه از کیفیت رشد جنین حاصل میشود اینست که هیچیك از تئوریها بطورمطلق حق مطلب را در طرز نمو و تحول سلولها ادا نمیکند وباید نموجنین را حاصل شرائطی که در تخم هوجود است و همچنین تأثیراتی که از خارج بر سلولها وارد میشود بدانیم در بین این عوامل که در نمو و تنوع سلولها سهیم هستند هماهنگی بشناسیم ساختمان مشخص گونه ها نتیجه این هم آهنگی است.

ارکانیزاتور عمل اختصاصی گونه ای ندارد یعنی نباید گفت که ارگانیزاتور جنین منحصراً در جنین افراد همان گونه مؤثر میباشد زیرا اگر ارگانیزاتور تسری تر را ببلاستولای قورباغهای پیوند کنند درآن نیز محرك میباشد. زنده بودن سلولهای مرکز سازنده عامل اصلی تحریك نیست زیرا اگر این سلولها را بخشكانیم و یا با الکل بکشیم باز تأثیر القائی دارد. (هلت فر قر) (۳) بنابر این عمل شیمیائی این مرکز رامیتوان قبول داشت . بافت تازه ساخته شده تری تن و قطعهای از سلولهای سرطانی میتوانند جانشین مراکز سازنده طبیعی شوند همچنین قطعات تقسیم نشده تخم یك ذو حیات که در اثر حرارت سخت شده باشند عضلات حرارت دیده انه لیدها (۶) و پولمونه ها (۵) قطعات اعضای سازنده تتار در ادارند (هلت فر تر) و بولمونه ها (۵) و بولمونه ها (۲) و جگر انسان وغیر ه در بلاستوم همان عمل ارگانیز اتور را دارند (هلت فر تر) .

Pulmonés - • Annelides - ٤ Holt freter - ٣ Génétine - ٢ Fischel - ١
Tetard - ٦

با اینکه بینساختمان موزائیك تخم و وجود مرکز سازنده تناقضی مشاهده میشود ولی بنظر میاید که این تناقض ظاهری است زیرا اگر درجنین مرکز سازنده رابرداریم نمو بطور طبیعی صورت میگیرد وبافتها تشکیل مییابند این مطلب نشان میدهد که غیر متجانس بودن تخم حقیقت دارد بنا براین هاده ای را که مرکز سازنده ترشح میکند همکن است برای تظاهر نیروهای مختلف متمرکز در تخم درحکم حساس کننده دانست و مرکز سازنده خود نیز نوعی از موضوع گیری را نشان میدهد که هناطق دیگررا تحت تأثیر دارد.

علاوه بر دسته ئورودل در بین فوحیاتین دیگر وجود ارگانیزاتور را در وسط ناحیه هلال خاکستری قورباغه یافته اند همچنین در اورسن هم بطور قطع ارگانیزاتور وجود دارد که در نیمکره زیر تمرکز یافته است تجارب متعدد وجود آنرا در قطب خلفی نشان داده است بعلاوه در تخم گونه ای از لیبلول نیز وجود آنرا در انتهای خلفی تخم یافته اند در جنین طیور نیز یك ارگانیزاتور دیده اند.

نکتهٔ دیگری که در این بحث میماید اینست که حالت اختصاصی و شکل مخصوصی که سلول یافته است بی تغییر میماند و وضع سلول پایدار است و یا برگشتنی و تحول پذیر میباشد ؟.

رماك(۱) و با د (۲) برگههای درونی و بیرونی کاسترولارا برای ایجاد بافتهای مشخص تخصیص یافتهمیداند وباد موجود راجز ازیك سلسله سلولهای ممتازازهم ترکیب نمی بیند و این احتمال را که سلولی بتواند تبدیل بسلولی غیراز آنچه بآن منسوب است بشود نمی پذیر دبر خلاف هر تو یک (۳) و دریش تنوع سلولها را کیفیتی ناپایدار میدانند و معتقدند که سلول در اغلب اوقات تابع تأثیر عوامل خارجی است دریش معتقد است که یك سلول گاهی قادر است بیش از آنچه وضع حاضر او نشان میدهد تحول بیابد و برای بیان این مقصود دو اصطلاح تازه بکار برده است که براشه بدینطریق تفسیر و تعریف کرده است:

Hertwig - " Bard - " Remack - "

در سلول دونوع توانائی میتوان شناخت یکی توانائی واقعی یا پتانسیالیته حقیقی دیگری توانائی یا پتانسیالیته کلی ، پتانسیالیته حقیقی یا توانائی واقعی سلولوضعی است که در شرائط معمولی نمو پیدا کرده است. که واقعاً داراست و آن اختصاصی است که در شرائط معمولی نمو پیدا حرده است. پتانسیالیته کلی را باید در این خاصیت دانست که شلول میتواندوضع جدید و ساختمان تازهای غیر از آنچه دارد حاصل کند. تجاربی که در دسته های مختلف جانوران در موقع نمو جنین شده است معلوم میدارد که دارا بودن ساختمان مخصوص در بعضی از سلولها حد تنوع سلولی بیست.

در طبقات پست مثلا در هیدر آب شیرین جوانه ای که در نقطه ای از بدن جانور میروید قادر است موجود تازه ای بپروراند جوانه در این جا شبیه بقلمه در گیاهان است پس سلولهای هیدر دارای پتانسیالیت کلی هستند این پتانسیالیته را که بر توانائی واقعی و کنونی آنها تفوف دارد از این راه تشخیص میدهیم که در هر موقع از هر سلول جانور کاملی حاصل می گردد.

لوب (۱) (۲۹ ۲۹) با تجربه بسیار شیرین این مطلب را تأیید میکند اگر در آنمون دربائی زیر دهان معمولی شکافی بدهیم در حول آن بازوان تازه ای ایجادمیگردد و دهان فرعی ساخته می شود.

توانائی موجود شازی سلولها قاعده کلی نیست و این توانائی در جانوران عالی منحصر بیکدشته شلول جنسی میباشد.

در مهره داران وضع و ساختمان اختصاصی سلولها پایدار تر است معهذا از نظر پایداری ساختمان بافتها همه یکسان نمیباشد مشاهدات زیر اهمیت این مطلب را نشان میدهد:

اگر عدسی چشم جنین تریتون یا سمندری را برداریم عنبیه و مخصوصاً طبقه پوششی عقب آن که امتداد شبکیهاست عدسی تازهای میسازد بنابراین سلولهای زیرعنبیه دارای توانائی کلی هستند که برتوانائی واقعی و کنونی آنها برتری دارد و در آنها تنوعی غیر از آنچه طبیعتاً می بابند صورت پذیر است.

درسالهای ۲۷ ۱۹۲۲ ۱۹۲۲ خانم او کاتلی (۱) در تریتون مشاهده تازهای در این راه نموده است در تریتون عصب سیاتیك را قطع نموده سر آزاد آنرا بر گردانیده بزیر پوست بشت جانور رسانیده است در این نقطه پای زائدی میروید دراینجا نیز سلولها ظرفیت تنوعی بیشتر از آنچه وضع حقیقی آنها نشان میدهد دارا هستند.

مواره و مشاهدات دیگر مانند آنچه قبلا راجع به تبدیل پوست معمولی بقرنیه در مجاورت عدسی دیده ایم نشان میدهدکه تنوع ساختمانی در سلولها محدود نیست و ممکن است سلول بوضعی غیر از وضع طبیعی تحول یابد (هترو مورفز (۲)) ولی نباید این توانائی را نامحدود دانست زیرا قابلیت دگرگون شدن سلولهای پوست نا محدود نیست و همه بافتها نیز در ایر خاصیت متشابه نیستند پیوند عدسی در کبد یاطحال و یا ورود عصب سیاتیك باین اندامها در سلولهای آنها هیچ تغییری حاصل نمی نماید درجانور بالغ یكدسته سلولها هیچگاه از شكل و عملی كه حاصل میكرده اند منحرف نمیشوند عوامل خارجی درسلول عصبی و شلول كبد تأثیر ندارند وساختمان آنهارا تغییر نمیدهند وضعی كه سلولهای عصبی و كبدی درحین رشد پیدا میكنند ثابت میماند.

نتیجهای که ازاین مطالب گرفته میشود اینست:

۱ ـ درهرموجود بالغ تخصیصی که سلولها حاصل میکنند تا اندازهای قابل تغییر است و قابلیت تغییر درسلولها بیك اندازه نیست و متفاوتست .

۲ در بعضی از سلولها توانائی کلی از توانائی کنونی تجاوز نمیکند (سلولهای عصبی و کبدی) و در بعضی دیگر ازسلولها ظرفیت تحول و تغییر بیشتر است (پوست).
 ۳ ـ تنها بافتی که عمل آن حفظ کامل نیروهای موجود است سلولهای جنسی می ماشد.

کشت بافت که دراوائل سده حاضر بوسیله کادل (۳) دانشمند فرانسوی و شاگر دان او حاصل شده است تایید میکند که درمهره داران در بیشتر بافتها شکل سلول پس از آنکه دارای ساختمان مشخصی گر دید ثابت میماند و تغییر در آن راه ندارد و در بعصی بافتها کم و بیش قابلیت تحول موجود است.

بافت ها _ در عالم گیاهی و حیوانی موجوداتی هستند که بدن آنها از یکعده یاختههای متشابه تشکیل یافتهاست این یاختهها از حیث شکل وعمل بایکدیگر اختلاف ندارند بنا براین میتوان گفت که این موجودات بدرجهای تکامل نیافتهاند که اندامهای خاص برای اعمال حیاتی مشخص دارا شوند هر یك از سلولهای بدن این موجودات مستقیماً همه اعمال حیاتی را در مجاورت محیط خارجی انجام میدهند اگر این موجودات را کلنی ازسلولها بدانیم خطا نگفته ایم برعکس درطبقاب دیگر از متازو برها پس از آنکه از تقسیمات متوالی تخم یاختههای متشابه حاصل شد جنین مرحله دیگری را طی میکند در این مرحله است که هر دسته یاخته از حیث شکل و ساختمان وحالات فیز یکوشیمیائی اختصاصاتی بدست می آورند واز دستههای دیگر متمایز هیشوند مجموع یاختههائی را که برای انجام کار مخصوص تغییرات ساختمانی و فیزیکو شیمیائی معین حاصل می نمایند بافت می نامند بنابراین هر بافت دارای اختصاصات ساختمانی فیزیکو شیمیائی و فیزیولوژیکی مشخص میباشد.

پس شرائط اصلی بافت سازی که ببافتها شکل و خواص مخصوصی میدهد طبیعتاً در تخم است تخم ذو حیاتین مانند قورباغه و تخم نرم تنان مانند دانتال و تخم اسیدی مانند ستیلا پارتیتا چنانچه دیدیم سلولهائی هستند که ظاهراً متجانس نمی باشند بو اسطه اختلاف رنگ و یا اختلاف ساختمان در آنها مناطقی دیده میشود که بنظر می آید مبده و خاستگاه بافتهای مخصوصی باشند این چنین تخم هارا چنانچه دیدیم تخمهای موزائیك میناهند و تخمهائی که در آنها اختلاف منطقهای نیست و به تخمهای رگولاتور معروف میباشند از نخستین بالستومرهای متشابه و هم ارز بافت های مختلف و جنین کامل تولید میشود در تولید بافت ها باید مواد شیمیائی یاحالت فیزیکو شیمیائی هخصوص از تخم میزائیگ ظاهر میشود این تغییر حاصل تأثیر ارگانیز اتوراست یعنی این مراکز بر روی موزائیك ظاهر میشود این تغییر حاصل تأثیر ارگانیز اتوراست یعنی این مراکز بر روی باخته های دیگر در نتیجه عمل القائی تغییر اتشیمیائی و فیزیکوشیمیائی و ار دمی آور دند

فصل چهارم

١ - تفسير فاكتوري (٢)

در دو فصل پیش گفتیم که در هیبرید صفات متقابل دو بدو پهلو به پهلو قر ر میگیرند و هنگام تشکیل دومین نسل از یکدیگر مستقلاجدا میشوند اصطلاح صفت (کاراکتر(۳)) مدتی موضوع سوء تفاهم بین نخستین پیشروان تئوری هیبریدا سیون و مخالفین بوده است علت پیدایش اختلاف این بوده که بجای کلمه کاراکتر غالباً دتیرمینان ویسمان را بکار میبردند بطوریکه گفتیم ویسمان قبل از کشف قوانین مندل نظراً از ماده زنده وراثتی تتوری ساخته است و ماده زنده را از وراثت فرضی یا دترمینانها که هر یك معرف یك صفت میباشد میداند و میگوید همانطور که موجود موزائیك یا مجموعهای از صفات میباشد همانطورهم ماده زنده ورائتی موزائیکی است از مجموعه شاخصها (دترمینانها) مثلا باخته هائی که تولید دستگاه گوارش میکنند شاخصهای متناسب با تشکیل این دستکاه را دارند و همچنین یاخته هائی که باید تولید تارهای عضلانی نمایند دارای شاخصهای متناسب با این بافت میباشند یاختههای بافتهای دیگر یا فاقد این شاخصها و یا در آنها این شاخصها فعال میباشند.

در صورتیکه نظر ویسمان را همانطور که تفسیر کرده است بکار بریم بنظر میاید که این عقیده کلمه پردازی بیش نیست مثل اینست که بگوئیم سلولهای سازنده قلب این اندام را از آنجهت میسازندکه در خود مواد لازم برای ایجاد این اندام دارند بیان این حقیقت باین طریق زائد است چون شاخصهای ویسمان بکلی فرضی هستند و وجود شاخصها مخلوقی از فکر اوست معهذا همین فکر پیش بینی حقیقی است علمی که پس از او بوسیله زیست شناسان بمنصه ظهور رسیده است.

پس از کشف قوانین مندل و تفرق مستقل صفات عده ای از ژنتیسین ها باشتباه کلمه دتر مینان را برای تعیین واحدهای وراثتی بکار بردند بیولوژیستهای بیگانه از علم ژنتیك هم فاکتورهای مندلی را با دتر مینان و بسمان اشتباه میکنند قبول این نظریه که بدن از مجموع مشخصاتی که معرف هر یك دتر مینان یا ذره کوچك مادی تجزیه پذیر باشدآسان نیست و با اندك دقتی این توجه حاصل میشود که مشخصات توصیفی (کاراکتر دود سکریپسیون ۱) یك موجود زنده فقط ارزش نظری (۲) دارند.

موجود زهده کلی است که بصورت کل عمل میکند و ما باختیار و آزادی نظر برای سهوات توصیف آنرا باجزاء و اعضا و صفاتی تقسیم میکنیم این تجزیه را میتوانیم بهرتر تیب و طریقی که بخواهیم بنمائیم مثلا در نخود با چشم میتوان یکی از صفات نمایان را که صفت چین داشتن یا صاف بودن پوست است دید (در این حالت صفت ماکر وسکوپی است) با میکر وسکپ میتوان دید که در آلبومن دانه ها مقدار نشاسته یکسان نیست (در اینحالت صفت میکروسکپی است) و بالاخره با آزمایش شیمیائی میتوان نشان داد که شکل مدور و چین دار پوست نخود از نسبتهای نا متساوی نشاسته و قند در آلبومن حاصل می شود (در اینحالت صفت شیمیائی است)

مثال دیگر موش برنگهای مختلف زرد و سفید و سیاه و خاکستری دیده میشود. اگر با میکروسکپ پشم موش خاکستری را نگاه کنیم مواد خاکستری نمی بابیم بلکه قاعده پشم را سیاه و نوك آنرا زرد می بینیم پس در صفات رنگین بودن عناصری وجود دارند که در روی رنگ مجموع پشم در ماهیت رنگ در اندازه نسبی و پخش مواد ملون مداخله دارند.

اگر توجه بظاهر ریخته مندلی باشد بنظر میآید که بعده صفاتی که میبینیم باید فرات مادی وجود داشته باشد یعنی بعده صفات ظاهری که ارزش نظری دارند واحدهای مادی داشته باشیم ولی صفاتیرا که ژنتیسینها استعمال میکنند هر عنصر غیسر مشخص توصیفی نیست مثلااگر در موجود اختصاصی را درنظر بگیریم مشکل است قبلا پیش بینی کردکه در جفتگیری حکم صفت مندلی را داشته یعنی بمنزله واحد مستقل نجزیه پذیر

Subjectif_Y Caractères de descriptions . 1

باشد بلکه پس از بدست آوردن نتایج کمی و کیفی جفتگیری میتوان دانست چه صفاتی نابع کیفیت تفرق بوده اند ژنتیسین ها صفاتی را صفات منفرد (کاراکتر ئونیته) (۱) می نامند که در مشاهدات از صفات مندلی باشند . دانشمندانی هم مانند کو ئنو کلمه دتر مینان را ابتدا با این مفهوم بکار برده اند .

معهذا از روی مشاهداتی نشان داده شده است که اگر در بیشتر موارد بیر مشخصات توصیفی وصفات منفرد توازنی وجود دارد این کیفیت را باید بوفور اتفاق نسبت داد زیرا صفاتی هم دیده میشود که بستگی بوجود چند واحد و راثتی دارند برعکس ممکن است ظهور چند صفت نتیجه عمل یك واحد و راثتی باشد برای آنکه بین مشخص توصیفی (کار اکتر دود سکریسیون) وصفت منفرد (کار اکتر دونیته) و دتر مینان فرضی و سمان و و احدهای و راثتی که تجربه وجود آنها را نشان میدهد توافقی داده شود و از اشتباهی که ممکن است در بکار بردن این اصطلاحات پیش آید جلو گیری شود بهتر آن دیده اند که اصطلاح تازه ای بکار برند امروزه ذره های تفرق پذیر را ژن در ساختمان ماده حیاتی و راثتی آنها ژنها یکجور باشند بسرخلاف افرادی که از یك در ساختمان ماده حیاتی و راثتی آنها ژنها یکجور باشند بسرخلاف افرادی که از یك فنوتیپ هستند یعنی دارای یك مشخص توصیفی میباشند ممکن است بژنوتیپهای مختلف فنوتیپ هستند یعنی دارای یك مشخص توصیفی میباشند ممکن است بژنوتیپهای مختلف تعلق داشته باشند مانند موشهای خاکستری هموزیگوت و هتروزیگوت .

این ملاحظه اختلاف بین مشخصات ظاهری و ژن را که وجود آن مستقیماً نتیجه مشاهدات تجربی است جلوهگر میسازد.

بهمین معنی باید کلمه فا کتور را که مترادف باژن بکار برده میشود منظور داشت و بکار برد فاکتورنماینده یك ذره مشخص کننده خاصیت توصیفی نیست وعلت منحصر بفرد ظهور این خاصیت نیز نمی باشد هراختصاصی بعده زیادی شرائط درونی و بر ونی بستگی دارد فاکتور یکی از شرائط درونی بروز کیفیات است که در مواردی ممکن است تحت تأثیر شرائط دیگر درونی یا بیرونی واقع شود.

پس از کیفیات هیبریداسیون تفسیر تازه تری که تئوری فا کتوری (۱) باشد حاصل میشود صفت ظاهری که سابقاً تنها وسیله قضاوت کیفیات وراثتی بودهٔ است در بروز اختصاصات ساختمان ژنوتیپی ارزش نسبی دارد. از روی تجارب ژنتیك بدواً وجود ذرات تفرق پذیر ژنها یا فا کتورها را مستقیماً معلوم میداریم سپس بتعیین روابط بین واحد های وراثتی و نتایج ظواهرساختمانی یا فیزیولوژی میپردازیم.

از راه این تجارت میفهمیم عده صفات ظاهری هرچه باشد نمیتوان قبلا پیش بینی نمودکه درجفتگیریعده ژنها یا فاکتورهای فعال که بکار میافتند چقدر است .

۱ ـ صفاتی که بیك فا کتوربستگی دارند ـ تجربه نشان میدهد که فا کتورهائی هستند که حضور و و جود هر یك از آنها نه تنها در بروز یك صفت بلکه در ظهور چند صفت مؤثر است این صفات یکجا باهم انتقال میدابند و در موقع تفرق صفات یکجا بیکطرف میروند نسبتهای عددی هم نشان میدهند که در عمل بیش از یك فا کتور مداخله ندارد مندل هم بستگی صفاتی مانند سفیدی گل و سفیدی پوشش دانه نخود رنگ گلورنگ خا کستری یا قهوه ای دانه نخود را مشاهده کرده است و همچنین دیده است که ساقه سبز یا میوه سبز وساقه زرد بامیوه زرد همراه است.

ژوهانس درلوبیا فاکتوری را نشان داده که رنگ زرد را قهوه ای و بنفش را بسیاه تبدیل میکند و درعین حال درقد و شکل دانه ها هم مؤثر می اشد.

بور که در روی فاکتور گل میمون کار کرده دیده است که این عامل در ماده رنگین گل و همچنین در دانه های کرماتوفور (۲) تأثیر دارد نلسن اهل (۳) درجو دوسر وجود فاکتوری معلوم کرده که در عین حال در روی شکل کرکهای خوشه و همچنین در کرك و شکنندگی ساقه تأثیر دارد.

همینطور درجوندگان فاکتورهای رنگ در رنگ پشم و نفییه و پوست نیز مؤثر میباشد حیوانات سفید پشم مانند موشهای معمولی و موشهای صحرائی سفیدنه فقط مواد رنگین را از دست داده اند بلکه کمی حالت توحش را از دست داده و در بر ابر امراض ساری هم مقاومت کمی دارند.

Nilsson Ehle - r chromataphore - r conception factorielle v

نژاد معروف به کلوب (۱) درزفیل دارای مشخصاتی است که همگی بستگی بیك فا کتور دارند مثلا بال خشن و نبودن دوخار در پهلو وضع غیر محل دوخار شکل پهن شده سر کوچکی چشم همچنین غالباً پیچیدگی سینه یا شکم معرف نمایندگان یك فا کتور میباشد (مورگان).

این فاکتورها که هریك صفات متعددی را ظاهر میکنند پله تیوتروپ (۲) میخوانند محتلا همه فاکتورها تبا درجه ای پله تیوتروپ هستند ممکن است بین مشخصات و صفات یکی آشکار تر باشد محقق است که اگر تجارب و مشاهدات دقیق تر راجع بعلل فاکتوری صورت بگیرد اهمیت و عمل آنها دامنه دار تر نشان داده شود حقیقتی که با مشاهدات سطحی و مختصر حاصل نمیشود.

همینطورفاکتورمشخص تیپ درزفیلبالکوتاه علاوه برآنکه وجودش درتغییرات بال مؤثر است باعث کوتاهی و خپخامت دومین جفت پا وتقلیل مقاومت لارو وسترونی ماده میشود.

Y — صفات متشابه و فا کتورها مختلف — تجربه معلوم میدارد که ممکن است مسئول صفت متشابهی چند ژن بامتشابه باشند در اینصورت اختلاف بین صفات و فا کتورها مخصوصاً در مواردی و واضحتر میشود مثلا سفیدی که در اغلب موارد نسبت برنگ نهفته است ممکن است بارزگردد این کیفیت در جفتگیری بین خرس سفید و قهوه ای بوقوع می پیوندد همچنین گونه هائی دیده میشوند که داری نژاد هائی می باشند که در آنها یا سفیدی بارز است یا نهفته کرم ابریشم و مرغ خانگی مثالی از اینگونه ها هستند سفیدی در مرغ نرم پر و بعضی از نژاد ها (دور کینگ (Y)) نهفته و در پاره ای از نژادها (لکهورن (Y)) بارز است صفت مشترك رنگ در سه نژاد سیاه رنگ در زفیل که مرگان آنها را سربی (Y) سیاه و آبنوسی (Y) نامیده بچند فا کتور بستگی دارد همچنین است قرمزی رنگ چشم در سه نژاد دیگر در زفیل همچنین بال برگشته (Y) بطرف شکم در دو نژاد مکس سر که «بوو» و «ارك» (Y) بفا کتور های وراثتی چند بستگی دارد همپنطور زردی رنگ در دو نژاد موش زرد رنگ که در یکی نهفته

ébène – sable – Leghorn – Dorking – Pleiotropes – club – arc, bow – V

و دردیگری بارز است بچند فاکتور بستگی دارد دراغلب موارد علت پیدایش اختلافات تجربی دراین بوده است که دانشمندان دریك نژاد معین زرد رنگ که درآن زردی بارز باشد کار نکر ده اند زیرا ممکن است موشی که در آن زردی نهفته باشد در جفتگیریها موجب اشتباه در نتایج عملی هیبریداسیون شود.

۳ صفاتیکه بدویا چند فا کتورمکمل بستگی دارند در جفتگیری بین دو نژاد اتفاق میافتد افراد هیبرید نسل اول واجد صفتی میشوند که در والدین نیست مثلا وقتی دو نژاد سفید مرغ خانگی یکی مرغ نرم پر و دیگری دور کینگ با یکدیگر جفت شوند افراد نسل اول همگی رنگین میشوند همچنین دونژاد لاتی روس دیده میشود که گلهای سفید دارند گل هیبریدهای حاصل از لقاح این دونژاد قرمز رنگ میشود پایههای دومین نسلی که منحصراً از هیبریدهای نسل اول بدست آیند به نسبت عددی ۹ پایههای دومین نسلی که منحصراً از هیبریدهای نسل اول بدست آیند به نسبت عددی ۹ رنگین هفت سفید تشکیل میگردد این نسبت را میتوان از تغییر نسبت ۹: ۳: ۳: ۱ یك منظره دارا هیباشند.

توضیح اینست که قرمزی رنگ بدو فاکتور A و B که مکمل یکدیگر میباشند بستگی دارد هروقت این دو فاکتور باهم باشند رنگ قرمز بدست میدهد اگر تنها اتفاق افتند سفید میشوند پس میتوان گفت نژاد سفید صاحب فاکتور A است و در آن فاکتور B نیست هیبریدهای آن فاکتور B نیست و یا دارای فاکتور B استو در آن فاکتور A نیست هیبریدهای قرمز همه دارای فاکتور A و B هستند این فاکتور در عده ای از افسراد نسل دوم احتماع پذیرودرعده دیگر تفرقه پذیرند تجزیه ساختمانی ژنو تیپهای A و B همان میدهد که هر دسته واقعاً وجود دارد در مواردیکه صفت بسه فاکتور بستگی داشته باشد آمیزش نژادها تجزیهای شبیه بحالت بالانشان میدهد.

در هریك از این حالات شماره فا كتور های وابسته بظهور صفت ساختگی نیست وبرای توضیح كیفیات هیبریداسیون ابداع نشدهاند این شماره مستقیماً از نسبتهای عددی افراد نسل دوم بدست میاید یعنی این نسبتها نشان میدهد که جفتگیری کدام یك

از حالات دی هیبریدیسم یاتری هیبریدیسم میباشند بعلاوه تجنزیه ژنتیك ۴ سان میدهد که اختلاف افراد نسل دوم بوجود دو باسه فاکتور مختلف بستگی دارد ٤ _ يولي مري (١) _ مواردي اتفاق ميافتدكه يك جفت صفت كه ظاهراً ساده هستند ولى درجفتگرى هاى متوالى برطبق قوانين دى هيبريديسم وياترى هيبريديسم تجريسه مى يابند بنابر ابن ابن جفت صفت ساده نيست و از اجتماع فاكتورهاى بيشتر حاصل شده است . نیلسن اهل (۱۹۱۱) از لقاح دو نژاد جو دوسرکه یکی صاحب پوست ساه و دیگری پوست سفید است هیبریدهائی بدست آورده است که همه سیاه رنگ میباشند ولى افراد نسل دوم ۴۲ به نسبت ۱۰ سیاه و یك سفید حاصل میگردند یس اینطور بنظر میاید که این نسبت ریخته تغیبر یافته ۱: ۳: ۳: ۹ باشد (دی هیبریدیسم) اكريك جفت صفت سياهي وسفيدي ساده محبودند برطبق قانون منوهيبريديسم لازمميايد افراد ۴۲ ازسه سیاه و یك سفید تركیب یافته باشند باین نظر دو صفت را نتیجه واکنش دو زوج فاکتور A و B و متضادشان a و b میداتیم دومین نسل به نسبت AB سه aB و سه Ab و یك ab تشكیل شدهاندولی چون از شانزده تركیب حاصل میشوندیانز ده ترکیب پوسته سیاه و یك ترکیب پوسته سفید حاصل میشود باید تصور کر د که AeB هر یك منفر دا و با مجموعاً میتوانند سیاهی رنك تولید کنند ایر ن دو فاكتور متجانس يك عمل دارندوهم وقت با هم جمع شوند تأثير شديدتر دارند اينگونه فاكتور هاي متجانس را لانك (٢) پوليمر ، پليت (٣) همومر (٤) چرهاك (٥) ىلورىفاكتورىل (٦) نام نهادهاند.

توضیح کیفیت پولی مری راجع بامکان مضاعف بودن فاکتورهای ساده نما که منحصر اً از نسبتهای عددی حاصل از تجزیه بدست میآید در صور تی صحیح است که مابرای قوانین تجزیه صفات ارزش کلی و عمومی قائل شویم معهذا ممکن است از جفتگیری افراد سیاه F۲ و یا افراد ۲۶ با پدر سفید این فرض را مورد تحقیق قرار دادچنانچه از جفتگیری افراد نسل دوم منحصراً افراد سیاه بدست آیند محققاً ریخته ژنوتیپی آنها AB بوده هموزیگوت هستند برای بیان این مطلب این دو حالت را در نظر میگیریم:

Tschermak • Homomères & L. Plate T Lang Y Polymérie \
Plurifactoriels 3

۱ ـ از جفتگیری افراد نسل دوم منحصراً افراد سیاه بدست میایند درصورتیکه نسلهای متوالی حاصل از جفتگیری افراد نسلسوم پیوسته سیاه بمانند میگوئیم مولدهای آنها چه در نسل دوم روچه درنسلهای بعد همه هموزیگوت بودهاند یعنی ریختهٔ ژنوتیپی آنها AB میاشد

۲ ـ از جفتگیری یکی از افراد سیاه (Ab) نسل دوم و یك سفید خالص (ab) افراد نسل سوم سیاهی بدست میایند حال اگر این افراد را با یکدیگر جفت نمائیم به نسبت سه سیاه و بك سفید حاصل میشود در اینجا میتوانیم تصور نمائیم که در سیاه مولد از دوفا کتور سیاه AeB فقط یکی موجود میباشد بنا بر این از نتیجه تجارب متوالی میتوان دید که واقعاً سیاهی وسفیدی از وجود دو زوج ف اکتور AeB و a و b و متوالی میتوان دید که واقعاً سیاهی وسفیدی از وجود دو ناوج ف اکتور مولا و آف الافسراد تجزیه پذیر حاصل میشوند پس تجربه معلوم میدارد که در ساختمان عده ای از افسراد سیاه ۲۲ دو فاکتور سیاه و در ساختمان عده دیگر یك فاکتور رنگ سیاه موجود است نیلسن اهل این نتایج را عیناً در موردگندم قرمز پوست نیز بدست آورده است در این موردهم تجزیه ژنتیك ۴۳ گواهی میدهد که این نسل از دسته های مختلفی که تئوری وجود آنها را بیش بننی مکند تشکیل مافته است

در پارهای از موارد از جفتگیری بین دو نژاد هیبرید هائی تشکیل می بابد که رشد وقد و وزن و یا مشخصات دیگر آنها بیشتر ازحد معمول نژادی است این کیفیت راکه دام پروران درضمن عمل مشاهده کردهاند لوگزوریانس یا هتروزیس (۱) هیبرید نام نهادهاند مثلا وقتی نژادی از خول معروف به دوروك ژرسی (۲) با نژاد دیگر معروف به پولاندشینا (۳) جفت شود هیبریدها درشت تر از افرادهریك از دو نژاد پدر ومادر میشوند وزن متوسط افرادیکه از جفتگیری نر و ماده نژاد اول بدست میایند هنگام تولد در حدود ۲۲ ر۱ کیلوگرام است و پس از شش ماه ۲۷ ر۲ ۹ کیلوگرام میشود اگر نر نژاد دوم با ماده نژاد اول جفت شود وزن بچه ها در موقع تولد ۵۷ ۸ ر۱ کیلوگرام و پس از شش ماه ۲۰ ر۱ ۲ کیلوگرام میشود کیلوگرام و پس از شش ماه ۲۰ ر۱ ۲ کیلوگرام میباشد مسلم است که در دو حالت شرائط پرورش ورشد بایدکاملا یکسان باشد (تجربه لیبل (۶) و روبرتس ۲۹ ۲ ۱)

Durco Jersey (Y) Hétérosis Luxuriances des hybrides (\)

Roberts , Laible (٤) Poland China (٣)

پیکته نیز این کیفیترا در هیبریدهای حاصل از کاویا ایه را (۱) و کاویا کویایا (۲) مشاهده ردنمو جنین هیبرید بقدری است که در موقع تولد باعث مرگ مادر می شود کیفیت نمو غیر عادی هیبرید را براههای مختلف بیان کرده اند بهترین تفسیری که مورد اتفاق اکثر دانشمندان است اینست که در هریك از دو نژاد اگر فاکتورهای ABC را دریك نژاد و فاکتورهای EFG را در نژاد دیگر عامل رشد و نمو تصور کنیم چون با یکدیگر در هیبرید جمع شوند (ABCEFG) اثر آنها شدیدتر از اثر هریك از دسته های فاکتورهای مخصوص یك نژاد است.

مثالهای بالا میرساند که دیکر نباید صفات را با فاکتورها اشتباه نمود.

بستکی عمل ژنها در طرز عملی سلولی - ژنها که بوسیله صفات مشخص میشوند بهیچوجه جوهرهای مرموزی نیستند ارزش آنها در شرائط درونی است که حاصل میکنند وجودشان سبب میشود که طرز عمل سلول در جهتی معین سوق داده شود بدین طریق ژنها بطور غیر مستقیم تحقق مشخصات ظاهری را که ما صفات منفرد مینامیم فراهم کنند.

وقتی ما یك زوج از این صفات ظاهر را در نظر بكیریم كه در جفتكیری از قانون مونو هیبریدیسم تبعیت داشته باشد ناچاریم دو صفت را نتیجهٔ اختلاف فا كتوری بدانیم یك فا كتوربحالت A صفت ه را ظاهر میسازد ولی بحالت A صفت فه را نمایش میدهد این تفسیر وقتی درست است كه در دو نژاد همه فا كتورها غیر ازیكی متشابه باشند و آری یك ژن در دو نژاد بدو حالت یا بدو صفت نا متشابه موجود باشد در این صورت طرزعمل مخصوص هر یك از دو نیژاد وابسته باختلافی است كه بین دو حالت این ژن موجود است.

اگر ما درجفتگیری طرزانتقال دوحالت این صفت را در نظربگیریم پی می بریم که اختلاف ظاهری بستکی باختلاف یك فاكتور دارد وای ازاین مطلب نباید این نتیجه را گرفت که فاكتورهای دیگر درظهور صفت مشخص هریك از دونژاد بی تأثیر باشند ولی اگر از فاكتورهای دیگر صرف نظر میكنیم از اینرو است که چون فاكتور ها در دو

Cavia Cobaya (Y) Cavia opera (\)

نژاد متشابه هستند عمل آنها نیز در دو نژاد یکسان است و از عمل متشابه در دو نژاد میتوان چشم پوشید پس میتوان گفت در ماده زنده یك صفت تنها بیك فاكتور بستگی ندارد بلکه فاكتورهای دیگر نیز در آن صاحب اثر میباشند کنش عمومی فاكتورها را تجارب ژنتیك نشان میدهد.

زیست شناسان دسته فا کتورهائی در نظر گرفته اندکه عمل نا متشابه دارند بین دسته ها دسته ای ممکن است عمل دستهٔ دیگر را تشدید کنند و یا عملی را موجب شود و یا از عمل دستهٔ های دیگر جلوگیری نماید در اینصورت بین دسته ها روابط مختلف موجود است بین این دسته ژنها دسته ژنها دسته ژنه از این نظر اختصاصاتی دارند که ظاهر کردن ساختمان مخصوصی و یا عمل مخصوصی را بعهده دارند مثلا در پستانداران فا کتورهائی هستند که در پیدایش مواد رنگین مختلف مانند زردی سیاهی و قهوه ای مؤثر میباشند نژادی که دارای فا کتورم بوط برنگ سیاه باشد در پشم یا پوست ماده ای سیاه (ملانیك) (۱) دارد نژادی که فاقد این فا کتور باشد و یا در او این فا کتور بحالت غیر فعال باشد رنگ سیاه ظاهر نمیشود بلکه بر حسب ساختمان ژنتیك مادهٔ رنگین دیگر تولید میکند.

بین یک زوج صفت متضاد سیاهی و نبودن سیاهی صفتی که ظاهر میشود منحصر باین شرط است که فا کتورهای دیگر همه متشابه باشند ولی بین این فا کتورها بنظر میآید فا کتوری باشد که عمل فا کتورهای متضاد مشروط بوجود و عمل آن باشد و اگر نباشد و یا بحالت غیر فعال باشد سفیدی ظاهر میشود. این وضع برای هر نوع رنگی صادق است بدین طریق موشهای خاکستری با فا کتور G و موشهای سیاه با فا کتور G و موشهای سیاه با فا کتور و موشهای زرد با فا کتوری G و موشهای قهوه ای با فا کتور G میباشند اگر فا کتور مخصوص G و موشهای زرد با فا کتوری G و موشهای قهوه ای با فا کتور میکند فقدان این فا کتور یا عدم فعالیت آن رنگ سفید میدهد این فا کتور مخصوص که ظهور و بسروز رنگ اختصاصی نثرادی را باعث میشود و پیدایش رنگ منوط ببودن آنست فا کتور شرطی نامیده میشود G پس لازم نمیآید افراد سفید همه از یك نثراد باشند بلکه ممکن نامیده میشود و پیدایش بعدهٔ نثرادهای مختلف اللون یك گونه افراد

سفید موجود باشد که در آنها نبودن فاکتور شرطی و یا عدم فعالیت آن سفیدی (۱) پوششی بررنگهای دیگر گسترده است و در حکم پردهای است که ساختمان ژنوتیپی را میپوشاند بنابراین سفیدهائی هستند که در صورت فعالیت فاکتور شرطی سیاه یا خاکستری یا زرد و یا قهوهای مینمودند این حقیقت را که کوئنو دانشمند فرانسوی کشف کردهاست چرهاك (۲) کریپتومری (۳) نامیده است.

پوشیدگی صفت بطور مطلق همه جا دیده نمیشود مودج (٤) (۱۹۰۸) در موشهای صحرائی سفید مناطقی دیده است که میباید محل ظهور الوان مختلف بوده باشد . در نثراد مخطط حلزون کریپتو مرکه در آب خطوط رنگین پوشیده است و بحیوان ظاهر سفید (٥) میدهد معهذا در مناطقی که محل ظهور رنگ است اختلافی مشاهده میشود و مینماید که سفیدی کاملا صفت نثرادی را نپوشانیده است . لانک (٦) (۹۰۶)

اگر آلبینیسم بساختمان ژنوتیپی بستگی داشته باشد میتوان از راه تجربه باین ساختمان پی برد مثلا از جفتگیری موش خاکستری خالص یکدست (۷) با موش سفیدی که فاکتور اختلاط رنگ (۸) در آن پنهان مانده دیده میشود که افراد دومین نسل از ۹ خاکستری یکدست ۳ خاکستری سفید و مختلط و ۶ سفید تشکیل میشود. اختلاط رنگ در نسل دوم نشانه اینست که در پدر و مادر سفید فاکتوری باشد بحالت کریپتومر وجود فاکتور شرطی ۲ را از نسبت موجود بین افراد نسل دوم ۹ : ۳ : ۶ که در حقیقت ریخته تغییر یافته ۹ : ۳ : ۳ : ۱ دی هیبریدیسم میباشد میتوان دانست مثلا جفتگیری موش خاکستری یکنواخت و موش سفید پوشیده که واجد همان فاکتورهای رنگ باشد درنظر بگیریم موش اول دارای فاکتور شرطی ۲ و فاکتور لایکنواخت و یکدست و موش دیگری موش دیر نموده میشود:

Lang- \(\tau\) albinos - \(\text{Mudge-2 Cryptomérie} - \tau\) Tschermak - \(\tau\) albinisime - \(\text{Value}\) panachure - \(\text{Value}\) uniforme - \(\text{Value}\)

 P
 CU × cp

 F1
 CcUp

 F7
 9CU+rCp+rcU+1cp

 چهار سفید ۳رنگی مختلط ۹رنگی یکدست

از ۱۶ ترکیب نسل دوم چهار ترکیب سفید حاصل میشودکه از یکدیگر تمیسز داده نمیشود این چهار ترکیب که فاقد فاکتور شرطی ۲ میباشند آلبینوس شده ظاهراً از یکدیگر شناخته نمیشوند.

مثالهای بألا معلوم میدارند که بروز صفت رنگ اصولا نتیجه عمل دو ف کتور است یکی فاکتور رنگ دیگری فاکتور شرطی که وجود آن فعالیت فاکتور اول را بارز میسازد با فقدان یا عدم فعالیت فاکتور شرطی رنگ پوشیده میماند وجود آلبینوس اهمیت و حقیقت وجود فاکتورهای شرطی را نشان میدهد .

علاوه برژن شرطی C ممکن است ژنهای شرطی دیگرهم باشندکه درفعالیت ژن رنگ مداخله داشته باشند ولی چون متشابهاً درنژادها وجود دارند نمیتوانیم با تجزیه وجود آنها را نشان دهیم :

فاکتورهای ترانسموتاتور (۱) بین فاکتورها فاکتورها ئی هستند که دربروزیا عدم بروزصفتی مداخله ندارند ولی میتوانند صفت بارزی را تغییر دهند این دسته فاکتورها را فاکتورهای دگرگون کننده (ترانسموتاتور) می ناهند مثلا قرمزی گل میمون ستگی بوجود فاکتور رنك و فاکتور شرطی آن رنك دارد فاکتور دگرگون کننده اگر حضور داشته باشد در این گلها رنك قرمز را برنك صورتی در میآورد.

خانم سوندرس (۳) وجود فاکتور دگر کنندهای را در ماسیولا (۳) یافت که رنك قرمز گل را بطرف آبی متمایل ساخته رنك گلها را برنگ ارغوانی درمیآورد فاکتورهای شدت (٤) ما فاکتورهائی هستندکه در شدت عمل وبروز یائصفت مؤثر مساشند.

مثلا رنكسياه موش نه فقط بفا كتور مولدرنك سياه N و بفا كتورشرطي C بستكي

دارد بلکه وجود ژن تشدید کننده D نیز باعث تقویت رنك میشود اگر این فاکتور نباشد و یا بحالت غیر فعال باشد پشم رنك پریده روشنی پیدا میکند یعنی پشم حیوان خاکستری مایل بآبی میشود همچنین در نبودن فاکتور D رنك زرد برنك شیر قهوه ای و رنك شو کولائی برنك قهوه ای روشن بر میگردد. بور (۱) رنك قرمز کل میمون را بدو فاکتور تشدید کننده مربوط میداند همچنین یك فاکتور تشدید کننده ای پیدا کرده که در رنك دانه های لوبیا مؤثر میباشد.

فا كتورهای پخش (۲) _ فا كتورهای دیگری یافت میشوند كه وصع پخش صفات وابسته بژنها را تغییر میدهند از این جمله است فا كتور توزیع رنك در موشهای مختلف اللون (موشهای سفید و خاكستری ، سفید و سیاه ، سفید و قهوه ای) .

فاکتور اختلاط رنك که بژنهای مختلف بستگی دارد در موش بصور مختلف دیده میشود مثلا در نژادهای موش رنگ خاکستری موش بستگی بفاکتوری دارد که سبب میشود رنك سیاهی در قاعده کرکها و زردی در نوك کرکهای آنها ظاهر شود:

این مثالها نشان میدهندکه بـتگی فاکتورها بصفات ساده نیست و در پیدایش یك صفت و شدت آن عوامل مختلف مداخله دارند .

مناطق سیاهی رنگ در موش سیاه فقط بیك فا کتور بستگی ندارد بلکه لااقل بچهار دسته فاکتور مربوط میباشد یکی فاکتور رنگ یکی فاکتور شرطی یکی فاکتور شرطی یکی فاکتور شدت دیگری فاکتور شرطی بیش ریختهٔ فاکتوری موش NCDU میباشد که در آن N فاکتور سیاهی و C فاکتور شرطی و C فاکتور شدت رنگ و C فاکتور پخش رنگ در بدن حیوان میباشد اگر این موش فاقد فاکتور C باشد موش خاکستری مایل بآبی است اگر در حیوان فاکتور C نباشد رنگ مناطق رنگین مختلف اللون میشود در صورت بودن C رنگینی این مناطق سیاه تشدید میبابد و در صورت نبودن C آبی میشود اگر C نباشد حیوان یکدست سفید بنظر میآبد .

اپیستانی و هیپوستانی (۳) ـ بین جفتهای گوناگون فاکتورها که دربروز صفتی

مداخله دارند و ما فقط چند عدد از آنهارا می شناسیم رابطهٔ دیگری نیز وجود دارد که باتسون آنرا اپیستازی و هیپوستازی نامیده است ، این رابطه از نظر فنو تیپی به تفوق فا کتوری برفاکتور دیگر شباهت دارد ولی از نظر ژنو تیپی دیگر است تفوق معمولی حاصل عمل قوی تر و شدید تر یك فاکتور است برفاکتور متقابل خود. اپیستازی تفوق فاکتور و یك جفت است برفاکتور جفت دیگر فاکتور بارز نشده را نسبت بفاکتور بارز هیپوستازی می نامند.

اختلاف بین تفوق واقعی و اپیستازی را ازنسبتهای عددی افراد ۴۲ میتوان نشان داد . اگر جفتگیری حیوان پشم سیاه با نژاد زرد پشم را در نظر بگیریم دواحتمال میرود اگر سیاه (N) و زرد (i) یکجفت فاکتور متقابل باشند و N نسبت به i بارز باشد در این حال افراد ۴۲ از سه سیاه و یك زرد مطابق شمای زیر مرکب میشوند .

ولی اگر N و i بدوجفت فاکتور متعلق باشند نتایج زیر را خواهیم داشت: NNjj NNjj NnJj NnJj NnJj NnJj

ترکیب افراد سل دوم از ۱ اسیاه و ۳ زرد ویك سفید بطور واضح نسبت تغییر یافته دی هیبریدیسم را نشان میدهد یعنی مداخله دو زوج فاکتور را مسلم میدارد افراد F_1 و F_1 که دارای فاکتور F_1 باشند ظاهراً (فنوتیپی) سیاه میشوند یعنی فاکتور سیاه که عمل فاکتور F_1 را میپوشاند و نسبت بآن اییستازیك است افرادیکه فقط فاکتور F_1 را داشته باشند زرد رنك میشوند و آنهائیکه نسه F_1 و نه F_2 را داشته باشند یعنی عاری از فاکتور مولد رنگ باشند سفید رنگ میشوند .

نیلسن اهل روابط اپیستازی متشابهی را از جفتگیری دو پایه جو دوسر که یکی پوشش سیاه و دیگری پوشش خاکستری دارد نشان داده است و دیده است که افرادنسل اول همگی سیاه و افراد نسل دوم بنسبت ۱۲ سیاه و ۳ خاکستری ویك سفید میباشند.

باید دانست که در همه حالات اعم از تفوق واقعی یا حالت اپیستازی تفوق بر تری رنا تیره بر رنا روشن نیست زیرا عکس این حالت نیز چنانچه سابقاً هم بیان کرده ایم دیده میشود بلکه این تفوق بستگی بفعالیت و طرز عمل حیاتی و تبدلات و تحولاتیکه مواد در ماده زنده مییابند بستگی دارد .

فرض ماهیت ژنها تجزیه ژنتیك بمانشان میدهدکه فاکتورها درحکم واحدهای مستقل میباشندو تجربه نیز تأییدمیکندکه از نظر عمل و فعالیت فاکتور ها دسته های مختلف تشکیل میدهند و بین آنها رابطهای موجود میباشد

نظر ما این بودکه بیشتر عمل و حقیقت وجود فاکتورها را نشان دهیم و تا کنون از ماهیت و جوهر این فاکتورها چشم پوشیده ایم درباره این ماهیت اگر عده ای از دانشمندان فرضهائی نکرده بودند بهتر آن بودکه در این باب مراعات احتیاط را کرده چیزی نگوئیم.

بنظر عدهای از دانشمندان فا کتورها اجسام شیمیائی بیجان هیباشند که بر روی مواد زنده قرار دارند باتسون ژنها را دیاستاز = آنزیم (۱) (مایه) هیداند این عقیده در بدو ام قابل توجه میباشد عمل دیاستازها در فعل و انفعالات تجزیه و ترکیب که در ماده زنده میگذرند و مجموع آنها متابولیسم ماده زنده را تشکیل میدهند بکار میاید و بیشتر این فعل و انفعالها که تظاهرات ماده زنده بسته بانهاست بکمك دیاستازها صورت میگیرد میتوان بر حسب عقیده این دانشمند در مورد مواد رنگین که درمثالهای مختلف از نظر تجزیه ژنتیك مورد بحث قرار گرفته است مواد ملونه را نتیجه فعالیت یك دیاستاز بر روی ماده زاینده رنك فرمن کردولی باید بدانیم که فرمانها یا عامل انجام دهنده طرز عمل سلولی فا کتورها هستند و یا از فا کتور ها نتیجه میشوند اگر در مورد رنك فرمان بودن ژنها قبول کردنی باشد موارد دیگری دیده میشوند مانند فا کتور های پخش و ژنهائی که درساختمانهای پیچیده بال مگس عده واحدهای بینائی یا اماتیدیها (۲) در چم حشرات شکل شکم مداخله دارند که این تعبیر نا رسا است زیرا لازم میاید و جود دیاستازهای مخصوصی در نظرگرفته شود تا دیاستازها بتوانند طرز عمل را بیر

سلسله یاخته ها توزیع نموده کنش عده ای از یاخته ها را محدود و کنش عده دیگر را تشدید نمایند مداخله چنین دیاستازهای منظم کننده ای در دوره ئونتوژنی (۱) امروز غیر قابل قبول میباشد زیرا برای آنکه یکی بودن آنزیم و فاکتور صحیح باشد لازممیاید که دیاستازها در حکم واحدهای فاکتوری حاصل از تقسیم باشند یعنی واحد هائی باشند که هم قابلیت تقسیم شدن و هم خاصیت نمو یا ماده سازی را داشته باشند تا بدین طریق بتوانند وارد یاخته های حاصل از تقسیم شوند آنزیم چنین خاصیتی را دارا نمی باشد بطوریکه میدانیم خاصیت دیاستازها اینست که بدون آنکه تغییر یابند و ادارا نمی باشد بطوریکه میدانیم خاصیت دیاستازها اینست که بدون آنکه تغییر یابند و نمونه ای در دست نیست که افز ایش حجم دیاستازی را نشان دهد در هم یك از یاخته های از تخم وارد این یاخته ها شود پس بر مقدار دیاستاز اصولا در ضمن رشد جنین افز وده میشود ولی افز ایش نه از آن است که دیاستازها بر مقدار خود میافز ایند بلکه این خاصیت از آن سلول است که بر حسب احتیاج خود دیاستار میسازد بنابر این موضوع افز ایش دیاستاز منبر باین میشود که بدانیم کیفیت افز ایش با چه شرائط درونی صورت می گیرد.

هاکدورن (۲) (۱۹۱۱) برای وفق دادن یگانگی بین ژنها با آنزیم که بر حسب نظربالا بر حجم خود نمیافز ایند اینطورعقیده دارد که فاکتورها فرمانهائی هستند که قابلیت خود سازی دارند این عقیده که بریدج (۲۳ ۱۹) و مولر (۳) همآنرا تقویت کرده اند ازفعل و انفعالات خود بخود تجزیه استات دتیل بالکل و اسید استیك منشاء گرفته است درمورد ژنها علت اینکه فرض خودسازی و ترکیب خود بخودی را بکار برده اند اینست که تجارب مختلف تکثیر آنهارا با ثابت ماندن ترکیب و خواص مشخص نشان داده اند.

تجارت ژنتیك نشان داد که فا کتورها و احدهای مستقل میباشند که پیوسته بی تغییر پایدار میمانند عمل هم نشان میدهد که ژنها ساختمان خودرا درهر نسل نگاه میدارند و درنسلهای متوالی پس از تقسیمات بیشمار پس از آنکه در تشکیلات ناجور هیبریدی

Bridges • Muller - Hagedoorn - Y Ontogénie - \

وارد شدند در موقع تجزیه صفات میتوانند باهمان خواص نژاد خالص مولد باز نمایان گردند باین نظی فرض اینکه ژنها پیش از تقسیم برحجم خود میافز ایند بدون آنکه تغییری حاصل نمایند قابل قبول است پس بطور کلی برای فا کتورها یا ژنها خاصیت ماده سازی شبیه بآنچه در مور دماده زنده میشناسیم در نظر میگیریم یعنی ژنها که جزئی از ماده زنده هستند ماند هی ماده زئده در عمل ماده سازی متشابه میباشند.

با مراعات خواس حیاتی ژنها که مانند ماده زنده نمو مینمایند و تکثیر میشوند برخلاف نظری که آنهارا متجانس نشان میداده است باید آنهارا دارای ساختمان غیر متجانس داست و ما ساختمان ماده زنده را نامتجانس میشناسیم ولی بااین حال نباید ژنهارا در داخل ماده زنده و احدهائی در نظر گرفت که با ماده زنده حول خود همزیست میباشند بلکه ژنها بخشی از ماده زنده هستند که در شرایط مشخصی که ماده زنده برای آنها فراهم میکند مانند هر بخش لایتجزای ماده زنده فعالیت میکند و زنده میماند.

معهذا وقتی میگوئیم فاکتورها واحدهای هستقل میباشند درارزش واحدی که برای آنها قائل میشویم باید مراعات احتیاط را بنمائیم. نتیجه مشاهده تجزیهٔ مستقل اینست که درهر گونه ای که مورد تحقیق قرار میدهیم یکعده صفات مستقل در نظر بگیریم این عده وابسته بعده نژادهائی است که میشناسیم زیرا نمیتوان یك فاکتور را مشخص کرد مگر آنکه در طی تحولاتی تغییر بیابد ووضع دیدنی پیدا کند. شرط لازم برای ایجاد زوج فاکتورهای متقابل هم همین است.

ازهمین نظر است که فاکتورهائی را که می شناسیم نباید متعدد و بیشمار باشند مثلا درموش بطور کلی چهارفا کتوررنگ (۱) یك فاکتورشرطی سه فاکتورشدت یك فاکتوروابسته بطرز عمل دوفا کتوراختلاط رنگ (۲) یك ژن رنگ آمیزی عنبیه یعنی مجموعاً دوازده فاکتور اصلی شناخته اند.

بسیاری از علمای ژمتیك که فاكتور ها را واحد های مستقل میشناسند عدهٔ فاكتورهارا در محیط وراثئی محدود نمیدانند بلكه صدها یا هزارها فاكتور در نظر

Panachure - Y Pigmentation - Y

میگیرند و هم بخش هادهٔ زنده را بسته بیك فاكتور میدانند مثلاف كتورهای عضلانی فاكتورهای استخوانبندی فاكتوردندان و احشاء و غیره ولی این فاكتورهافاكتورهائی هستندكه در آنها تحول و را ثتی كمتر صورت گرفته است و با این نظر نژادهای مختلفی كه در جفتگیری بكار میروند و اجد فاكتورهای متشابهی میباشندكه عمل انها یكسان است و فقط فاكتورهای تحول یافته و تغییر كرده باعث تمیز نژادها از یكدیگر میشود و باینصورت همه این نژادها پایه توارثی مشتركی دارندكه امروز برای ما قابل تجزیسه نست .

اگر در تجاربی، استقلال و قدرت فاکتور را می بینیم این نتیجه محدود را حق نيست تعميم دهيم دانشمندان باعموميت دادن اين نتايج ازحد استنتاج تجربي تجاوز کردهاندوقتی دو زوج فاکتور تجزیه پذیر در جفتگیریها ظاهر میشوند ممکن است هر فاکتوری را واحدی مستقل دانست و نیز ممکن است هر فاکتوری را جزئی از واحدهای کلی دانست اگر بطور مثال در محیط و راثتی گونهای دمواحد فرض شود و شش فاکتور برما معلوم باشد جائز است که هرفا کـتوری را واحد مستقلی درنظربگیریم واییموقعیکه چهارده فاکتور در موجودیکه ده واحدبیشتر در آن فرض نشده استشناخته باشیم ناچار عدهای از فاکتورها در حکم واحدهای مستقل نمیتوانندباشند مخصوصاً موارد بسیاری می شناسیم که این مطلب را تأیید میکند . مثلا دو فا کتور که در برابرژنهای دیگرواحدهای مستقلي هستند اين استقلال را نسبت بيكديگر ندارند و با هم يكجا عمل ميكنند وتجريه پذیر نیستند مثال در دروزوفیل امروزچهارصد فاکتورشناخته شده استکه درچهاردسته تقسيم مشوند. اين چهار دسته فا كتورطبعاً بايدچهارواحد مستقل تشكيل دهند كه تابع تجزية مستقل صفات باشند در اینجا عمار نمیتوان جز چهار ژن فرض کرد زیرا ماهیت ژنها بعنوان واحد های مستقل فقط در صورتی که تجزیه و تفرق مستقل بیابند ظاهر میشود تئورى كروموسومي بمانشان خواهد دادكه واحدهائي كه بطور مستقل قابل تجزيه هستند خودكروموسومهاميباشند ودرآنجا باين نظر خواهيم رسيدكه آيا اين واحد ها خوداز واحدهای کو چکتری که بصفات مستقل مربوط باشند تشکیل نشدهاند ولی چون این واحد

های فاکتوری بایدبر مشاهداتی غیر از کیفیت خزیهٔ مستقل متکی باشنداین موضوع را نمیتوان بطور مفید موضوع بحث قرار داد مگر آنکه کیفیت تجمع خواص مستقل را قبلا در نظر آوریم

مطالبی که گفته شد برای اینست که نشان داده شود که بدون مدرك تازه و قوی نمیتوان نظرفا کتوری را عمومیت داددر ماده زنده عده فاکتورها رابیشمار دانست. ۲ می فعالیت ژنها در هیرید

در هیبرید دو مطلب قابل توجه است یکی منظره فتوتیپی هتروزیگوتها که ارزش صفات بارز (۱) و نهفته (۲) را نشان میدهند دیگری ساختمان ژنوتیپی که اجتماع ژنهای متقابل ثابت را در یك تخم معلوم میدارد ،

ثابت ماندن عمل ژنها پس از انفصال و تشابه کامل این عمل در افراد نسل دوم و نژاد خالص پدری راباید نتیجه ثابت ماندن ژنها در نسلهای مختلف سلول هیبریددانست درگیاهان کیفیت تفرق هنگام هم آوری جنسی منظماً انجام مییابد اگرهم حالت هیبریدی بصورت تکثیر یا قلمه مدتها بطول انجامیده باشداستقلال ژنها درطی نمو تخم که دوره حیاتی مشترك را در یك فرد پیموده و در یك محیط زندگی کرده اند بنظر شگفت انگیز میباشد معهذا برای حل این مشکل اگر توجه به نتایج حاصل از بیوند کنیم می بینیم ممکن است که در پیوندهائیکه از نژادها یا گونه های مختلف حساصل میشوند اشتراك محیط زندگی مانع از استقلال دو دستگاه مثداخل نمی شود و آن دو در حکم یكواحد ساختمانی (مرفولوژی) و عملی (فیزیولوژی) در میایند بدون آنکه چیزی از صفات و مشخصات گونه ای را از دست دهند .

روابط بین پیوند و بیوند بر (۳) اینست که بین آن دو مبادلات فیزیولوژیکی صورت میگیرد بی آنکه در ساختمان و راثتی ماده زنده مخصوص هر یك از دو قسمت مرکب کننده تغییری عارض گردد بهمین طریق اگر سر یك کرم خاك را بیدن فردی از گونه نزدیك آن پیوند کنیم فرد نا جور میتواند بزندگی خود ادامه داده تغذیه و سایر اعمال حیاتی را انجام دهد بی آنکه هر یك از دو قطعه مرکب کننده بدن موجود تازه

بهیچوجه رنگ مخصوص خودرا از دست دهد همچنین اگر تخمدان جانوری از نراد سفید را بجای تخمدان فردی از نژاد رنگین پیوند کنند تخمدان تولید تخمچه های سفید خالص میکند یعنی این تخمدان در چنین محیط ناجور بی تغییر باقی هیماند.

در نوعی از پیوندبنام شیمر (۱) در نباتات جوانه و شاخه های تازه ای که از محل مجاورت دو قطعه نامی دو نژاد مختلف میرویند عده ای از یك نژاد وعدهٔ دیگر از نژاد دیگر است گلهای هر قسمت گامتهائی از نژاد خالص همان قسمت را تواید میکنند. ش۳۲ در نوع دیگر از شیمر در گیاهان (۲) دو

درنوعی دیگر ازشیمر درگیاهان (۲) دو طبقه سلولهای نامی دو نژاد مختلف که مجاور هم هستندیکی ازسلولهای یك نژاد (مثلاسفید) و دیگری ازسلولهای نژاد دیگر (مثلاسبز) ساخته شده اند بدینطریق گیاهان مختلطی سبز رنك در پوشش سفید و یا برعکس سفید رنك در پوشش



شاخه گوجه فرنگی ـ مورل

سبز بدست میایند ولی در هر حال دو قسمت متداخل که با هم زندگی میکنند و از نظر فیز یولوژی تابع یکدیگر هستند گامتهائی حاصل میکنند برحسب اینکه از طبقه منعلق به نژ ادسفید یا طبقه متعلق به نژ ادسبز باشند سفید خالص یا سبز خالص میشوند.

این حالات و حالات متشابه دیگر که برای مستقل ماندن دو سلول نا متجانس که پهلوی هم قرار گیرند وبا هم زندگی کنند ذکر میشود و سابقاً بغلط هیبرید پیوندی نامیده میشده امکان پهلو به پهلو قرارگرفتن و اجتماع دو ماده زندم من جمله ژنها رادرسلولهای مختلف هیبرید و استقلال آنها را متصور میکند و ثبات فوق العاده ماده حیاتی و بستگی ضعیف آنرا با محیط نشان میدهد.

منظره فنوتیبی بحثهای دیگری نیز در بر دارد خشین محققین و دانشمندان

بیشتر در هیبریدها به تفوق صفات بر خورد کردند در صورتیکه انتظار میرفته است که کم و بیش هیبریدصفت میانه پدری را داشته باشد این دانشمندان تفوق صفت یکی از والدین را عمومی دانسته و آنرا قانون تفوق (۱) نام گذارده اند .

در مشاهدات و تجارب بعد موارد استثنائی قانون تفوق بحدی مشاهده شد که عدهای از ژنتیسین ها تفوق کامل و مطلق را حالات استثنائی دانستند مدتها مواردیکه در آن قانون تفوق صدق نمیکند وسیله تنقید اصول مندایسم بسرای مخالفین این اصول بوده است.

در حقیقت این ایرادها امروز وارد نیست زیرا دانشمندان تفوق را کیفیتی فرعی و بیدوام در نظر میگیرندو آنرا بهیچوجه در اصول مسئله تفرق و تجزیهٔ فاکتورهاکه اساس محکم علم ژنتیك است وارد نمیدانند .

تفوق مطلق غالباً در مورد صفت رنك داشتن دیده میشود چنانچه بیرنگی (آلبینیسم) واقعی نسبت برنگینی اغلب نهفته است. اگر تفوق کلیت داشته باشد ممکن است این تفسیر را کرد. در هیبرید که دو عامل یکی برای بروز صفت رنك و دیگری برای ظهور سفیدی موجود میباشند یك عامل (عامل رنك) دیگری را میپوشاند و ای چنانکه دیده ایم آلبینوسهای غیر واقعی موجود میباشند که در آنها بواسطه فقدان عاملی آلبینیسم ظاهر میشود.

باتسون و میس سندرس در جفتگیری مرغان سفید و قهوهای 'کورنس در دونژاد شمعدانی زرد وسفید صفت سفید را نسبت بسایر الوان بارز یافتند همچنین است جفتگیری نژاد اسب سفید با نژاد دیگر آن همینطور در خرسها رنك سفید بارز میباشد

این اختلاف در طرز بروز و ظهور یك صفت در بسیاری از موارد دیده میشود بنا براین هیچ قانون عمومی و بالنتیجه هیچ تفسیر شیمیائی یا فیزیولوژیکی نیست که بنوان آنرا بر اساس ماهیت خواصیکه دربرابر هم هستند قرارداد پس تفوق را نمیتوان جز عملیکه فاکتورها نسبت بهم میکنند و ماهیت این عمل را هنوز نمیدانیم تصور کرد.

ستندفوس (۲) (۱۹۱۰) ظهور بعضی از صفات را نسبت ببرخی دیگر از حیث زمان مقدم دانسته است که صفات مقدم

Standfuss - Y loi de dominance - \

بر صفاتیکه بعد ظاهر شده اند تفوق دارند با اینکه بسیار مشکل بلکه غیر ممکن است صفاتی را از حیث زمان مقدم یا مؤخر بدانیم و یا معلوم داریم کدام صفت زودتر ظاهر شده است این نظر صحیح نیست زبرا در سك کوتاه (۱) که از نظر زمان مؤخر است صفت تفوق کوتاهی است همچنیر اشکال مفصل و بیچیده تاج در خروس بی شاخی نزدگاوان (۲) پرهای نرم در مرغان پشمهای خوابیده در خوك هندی سرکاکل دار در قناری که بدون شك صفات اختصاصی حیوانات اهلی می باشند و نسبت بانواع وحشی این حیوانات تفوق دارند همچنین در انسان امراض و بدشکلیهائی دیده هیشود که نمیتوان حیوانات اولیه نسبت داد معهذا بارز هیباشند.

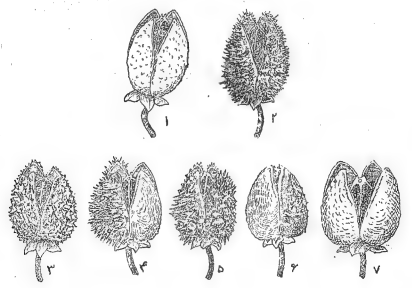
عقیده داونت پرت (۳) مخالف نظریه پیش است بنظر این دانشمند تفوق در قدمت صفات نیست بلکه در رشد و تکامل صفات است پس باین عقیده صفات تازه نیر نسبت بصفات قدیمی بارز میباشند معهذا صفات منفی در مرغهای بی دم حلزون بی خط بسر صفات مثبت تفوق دارند گلهائی که قرینه سطحی دارند (٤) و نسبت بگلهای معمولی جدیدترند نهفته میباشند امراض ورائشی در بعضی موارد بارزودربرخی اوقات بهفته میباشند حقیقت اینست که تفوق به بماهیت صفات و به بقدمتی که تشخیص آن برای ما مشکل است و به بدرجه تکامل صفات بستگی دارد:

تفوق غالباً کامل نیست هدریدها با آنکه بطورکلی از تیپ بارز میباشند تاحدی هم عمل ژن نهفته موجود در ماده ورائتی را نشان میدهند مثلادر جفتگیری یك خر گوش مختلطاللون نقش هاندی با خرگوش یکرنك هیبریدها بطور کلی یکرنك نیستند بلکه در عقب سر آنها لکههای سفید هم نمودار میشود این وضع بسهولت حالت هترو زیگوتی را نشان میدهد (تجربه هرست (o) o o o o) : از جفتگیری خوك هندی خاکستری o0 یکرنك و خوك هندی سه رنك افراد نسل اول o1 در پارهای از موارد کاملاخاکستری یکنواخت نیستند بلکه درپیشانی آنها خط سفید دیده میشود (پیکته کاملاخاکستری یکنواخت نیستند بلکه درپیشانی آنها خط سفید دیده میشود (پیکته کاملاخاکستری یکنواخت نیستند بلکه درپیشانی آنها خط سفید دیده میشود (پیکته کاملاخاکستری یکنواخت نیستند بلکه درپیشانی وحشی و موش مختلط اللون (o0).

agouti - 7 Hurst - polériques - 2 Davenport - 7 bovidés y basset - 1 panaché à capuchon - Y

خاکستری رنك میباشند ولی در روی سینه کمی سفیدی دارند (کاسل و ماك کوردی (۱) دارند (کاسل و ماك کوردی (۱) (۱) و ۱) و از جفتگیری مرغهای سفید نژاد ایطالیائی و افراد نژاد خاکستری هیبرید های افراد نسل اول ۴۱ سفید رنك بدست میاید ولی در عین حال چند پر رنگین هم در آنها دیده میشود.

این کیفیات مستقیماً در دسته ای از هیبر بدهای موزائیکی یعنی هیبریدهائیکه صفات دووالد را پهلو به پهاو دارند دیده میشود 'نودن نیزاین گونه هیبریدهای موزائیکی را از نتایج حاصل در جفتگیریهای گونه ها یا نژادهای مختلف گیاهان مشاهده نموده است هیبریدهای حاصل از دو نژاد گل لاله عباسی یکی قرمز دیگری سفید میتوانند در عین حال گلهای نمام قرمز یا تمام سفید و یا گلهای مختلط اللون سفید و قرمزهم داشته باشند میوه گونه ای از تاتوره خار دار (۲) و میوه گونه دیگر (۳) از این گیاه صاف است هیبرید این دو گیاه معمولا میوه خار دار دارند ' معهذا در مواردی هم صفت صافی و خارداری پهلو به پهلوظاهر میشوند . ش ۲۵ ' کورنس در ۲۷۷۷۲ مستون صافی و خارداری پهلو به پهلوظاهر میشوند . ش ۲۵ ' کورنس در ۲۷۷۷۲



ش ۲۶ ـ لقاح بین دو گونه تاتوره ۱ ؛ داتورالویس ، ۲ ؛ داتوراسترامونیم اقتباس از را بو . دانه های هیبرید حاصل از دو گونه ذرت یکی ذرت دانهٔ صاف و دیگری چین دار

D. Laevis - T Datura Stramonium - T Castle & Mac Curdy - 1

۱۲ دانه خوزائیکی که در آن قسمتی از آلبومن صاف و قسمت دیگر چین دار بوده بدست آورده است . داونپورت از جفتگیری مرغان سیاه کشنشینی (۱) وخروس سفید ایطالیائی هیبریدهای نا متشابهی مرکب از ده سفید ۷ سیاه ۷ بال و پرموزائیکی (مخلوط ازلکههای سفید و سیاه) بدست آورد . تویاما ۷ ۰ ۹ ۱ (۲) از جفتگیری دو نژاد کرم ابریشم یکی نژاد فرانسوی که نوزاد سفید دیگری نژاد ژاپونی که نوزاد با خطوط عرضی دارندهیبریدهای موزائیکی بدست آورد یکطرف این نوزادها سفید و طرف دیگر آنها مخطط بود.

وضع موزائیکی ممکن است درجه میکروسکیی داشته باشد هارتویك (π) در هیبریددو گونه هیوسیاموس(π) یکی π . نیژر (π) که دارای بلورهای اکسالات دو کلسیم سوزنی شکل و دیگری π . پالیدوس (π) که دارای بلورهای مجتمع هستند دیده است که در هیبرید هر دو نوع بلور دید، میشود همچنین در برك هیبریدهای حاصل از دو گونه مو یکی و پتیس استیوالیس (π) و دیگری و پتیس لابروسکا (π) ستماتهای تیپ پدری وستماتهای تیب مادری و ستماتهای و اسط بین آندو مشاهده میشود:

وقتی در بروز صفات تفوق نباشد هیبرید بشکل و منظرهای میانه پدر و مادر در میاید این حالت در هیبریدهای نژادهای ذرت مشاهده میشود بهترین نمونه ای که در دسترس ماست هیبریدهای صورتی رنگی است که از دو نژاد لاله عباسی قرمز با نژاد لاله عباسی گل سفید بدست میآید در این هیبریدها هر دو ژن متقابل در بروزصفت مشخص مداخله دارند باید دانست که پیدایش صفت میانه در هیبرید نمیرساند که ژنها با یکدیگر آمیخته شده باشند زیرا چنانچه میدانیم اگر هیبریدهای صورتی رنگ نسل اول با یکدیگر جدا میشوند و افسراد با یکدیگر جدا میشوند و افسراد نسل در ماده رنگین نژاد های مختلف مو آزمایش قابل توجهی نموده است نتیجه ای که این در ماده رنگین نژاد های مختلف مو آزمایش قابل توجهی نموده است نتیجه ای که این

H. niger- • Hyoscyamus- & Hartwick - Toyama - Y Cochinchinoises - \

A. Gautier - 9 V. Labrusca - A vitis aestivalis - Y H. pallidus - 7

دانشمند بدست آورده است اینست: ریخته شیمیائی ماده رنگین نژاد مو آزامون (۱) C^{2} H^{2} O^{2} C^{2} H^{2} O^{2} C^{2} O^{2} O^{2} O

گاهی اوقات شکل کم و بیش میانهای هیبریدها فقط با دقت زیاد تشخیص داده میشود مثلا وقتی درز فیل بلند بال با درز فیل کوتاه بال (معروف بمینیاتور ۲) جفت شود بنظر میایدکه افراد ۲ هم مانند یکی از والدین بلند بال باشند معها لوتز (۷) (۳) (۳) وقتی سنجش درازی بال این افراد را نسبت باعضای دیگرموجود مورددقت قرارداددید که بالهیبرید کمی از تیپ معمولی کوتاه تراست همچنین هیبریدهای حاصل از دو نژاد گل میمون یکی گل قرمز و دیگری گل زرد عاجی هیبریدها با آنکه قرمز هستند سنجش شدت رنگ نشان میدهد که گل پایه های نسل اول کمرنگتر از پایههای اولیه میباشند (تجربه کورنس). از لقاح دو نژاد گل میمون که در یکی از آنها گل دارای قرینه سطحی (زیگومورف) است و در دیگری گل نسبت بیك مرکز قرینه است (اکتینو مورف) هیبریدها گلهائی از نوع اول دارند ولی لب فوقانی گل از نیب خالص کمی کوچکتر است بنابراین احتمال میرود که هر قدر بیشتر در جزئیات صفات هیبریدها و هنروزیگوتها دقیق شویم مطلق بودن تفوق صفات را کمتر مشاهده نمائیم و حالت تفوق را استثنائی بیابیم:

در شکل و منظره هیبرید بی ترتیبی دیگری نیز دیده میشود اینحالت را تفوق

barred - Coutagne - petit Bouchet- Teinturier - Aramon - Lutz- miniature-

غیر ثابت می نامند (۱) مثلا وقتی گاوهای نژادبی شاخ گالووای (۲) بانژادشاخ کوتاه جفت شوند هیبریدهای بی شاخ تواید میشوند معهذا درروی ۲۰ یا ۶۰ هیبرید یك گاوشاخ کوتاه بدست میآید (پرسون وبارینگتون (۳) ۲۰ ۹۰). از مرغهای دراز انگشت نژادهودان (۶) و نژادهائی که در آنها انگشت معمولی است هیبریدهای دراز انگشت بدست میآیند به نسبت ۷۳ دراز انگشت ۲۰ مرغ طبیعی - در جفتگیری نژاد دیگر دراز انگشت با نژادهای معمولی هیبریدهای نسل اول از ۹۰ دراز انگشت و چهارفرد معمولی ترکیب مییابند در همه این احوال نژادهائی میبینیم که در آنها صفتی ثابت نیست .

مثالها محکی در فوق ذکر کردیم برای اثبات کلیت نداشتن و مطلق نبودن تفوق کافی میباشند ژنهای متقابل که دریاخته های هیبرید میتوانند ایجاب اعمال مختلفی نمایند کم و بیش یکی از دو حالت را نمایش میدهند. گاهی طرز عمل دو ژن متوافق است در این حال منظره کم و بیش میانه ای حاصل میشود و زمانی عمل صفتی بر دیگری میچربد در اینصورت یکی از صفات ظاهر میشود بالاخره هنگامی یك ژن بعلتی که فعلا بر ها مجهول است نسبت بژن متقابل در بیشتر افراد شدید تر و در عده دیگر عمل ضعیفتر دارد بنا بر این در بیشتر افراد صفت بارز و در عده دیگر صفت نهفته ظاهر میگردد در این حالت تفوق غیر ثابت است.

تغییرات فنوتیپی نسبت بسن و عوامل خارجی دیگر – اگر هیبرید را نتیجه دو طرز عمل نا متشابه فا کنورهای متقابل بدانیم ممکن است برحسب وضع و حالت محیطی که در آن یاخته بسر میبرد ظاهر فنوتیپی تغییر یابد.مواردی میشناسیم که عامل زمان در تغییر تیپ هیبرید بی تأثیر نیست هیبریدهائی که از جفتگیری موش خاکستری با موش سفید تولید میشوند در جوانی خاکستری رنا میباشند ولی بعضی اوقات در پیری سفیدی ای ظاهر میکنند که بهیچوجه با سفیدئی که با گذشت زمان در موشهای خاکستری خالص دیده میشود و نشانه بیری است اشتباه شدنی نمیباشد هیبریدهائی که از دو گونه قناری حاصل میشوند در جوانی تیپ یکی از گونه ها را دارا هستند ولی بعد این هیبرید ها تیپ میانه

Barrington ₀ Pearson ¬ " Galloway ¬ Y Dominance inconstante ¬ Y

Houdan − \$

بخود میگیرند. اسبهای هیبرید بحالت کره قهوهای رنك ولی پس از باوغ خاكستری رنك میشوند در صورتیكه خاكستریهای خالص از بدو تولد خاكستری رتك میمانند هیبرید مرغانی كه از نژاد سفید نرم پر و نژاد ایطالیائی حاصل میشوند ابتدا سفید رنك بوده ولی در پیری كمی رنگین میشوند

بنظر میآید که اگر هیبریدهارا در محیطهای ناجور قرار دهیم باید بتوانیم تغییراتیکه در منظره فنو تیبی آنها واردمیشود معلوم کنیم ولی در این زمینه تحقیقات دقیقی نشده است مثال قابل توجهی که در این موضوع میتوان ایراد کرد منظره هیبریدهای حاصل از گل میمون نژاد قرمز و نژاد سفید است این افراد در برابر نور و سرما برنائ قرمز ولی در سایه و گرما برنائ سفید متمایل میشوند معذلك لازم است بین عمایکه شرائط خارجی در تظاهر صفت هیبریددارند (فنو تیپ) و تأثیریکه همین شرائط در توانائی و نیروی ژنها ممکن است داشته باشند (ژنو تیپ) امتیازی قائل شویم بفرض اینکه با تغییر دادن شرائط خارجی موفق بظاهر کردن صفت نهفتهای در هیبرید گردیم نمیتوان تضور کرد که ژن بارز در این شرائط تضعیف و یا عمل ژن نهفته تشدید شده باشد مگر آنکه رابطه تازه بین دو ژن در نسلهای بعد در غیاب این شرائط خارج باقی بماند،

بیشتر ژنیسین ها خواص تفوق و نهفتگی را بخود ژنها وابسته میدانند این دو ژن همارزودارای یا توانائی نیستند در هیبرید تفوق نشانه بر تری ظرفیت یا فاکتور بارز نسبت بژن نهفته است ولی اگر ارزش دو فاکتور متقابل نز دیك بهم یا تقریباً یکسان باشد هیبرید منظره میانه دارد پس مناسب تر است که تفوق را نتیجه روابط بین دوطرز عمل نا متشابه سلولی که ژنهای متقابل در هیبرید آنها را مشخص میکند بدانیم و چون این دو طرز عمل در شرائطی صورت میگیرند و وابسته باین شرائط هستند منظره قنو تیپی هیبرید نسبت بسن و اوضاع خارجی و ساختمان مجموع ماده حیاتی و راثتی تغییر پذیرفتنی است. مثالهای زیر این احتمال را تقویت میکند.

دردرزفیل معمولا رنگ قرمز چشم نسبت برنگ سفید نچشم بارز است قرمزی چشم در هیبریدها مانند قرمزی چشموالدمیباشد. مورگان و بریدج (۱۹۱۳) حضور

ژنهای نهنبه دیگری را در تضیف فاکتور قرمزمؤثر دانسته اند بطوری که در مواردی چشم هیریدکمی رنگ پریده و روشن است همچنین فاکتور بریدگی بالدرزهیل سیاه نسبت بفاکتور بالطبیعی تفوق دارد ولی در نژاد خاکستری برعکس نهفته است ازاین مثالها اینطورنتیجه میگیریم که ممکن است فاکتوریکه در موردی بارزاست بواسطه و جود یك فاکتورنهفته دیگری ضعیف شود '

امکان تغییر ارزش ژنهای متقابل رانمیتوان تصورکرد مگر آنکه برای دوفاکتور بارز و نهفته وجود مادی و حقیقی قائل شویم یعنی آن دو را نماینده دو حالت مختلف کیفیتی درونی بدانیم با آنکه برای بیان کیفیت این نظر بهتر است معهذا بسیاری از ژنتیسین ها آنرا نپذیرفته اند و به تئوری بسیار ساده «بودن و نبودن » باتسون و میس سندرس گرویده اند .

ژنتیسینها برحسب قرارداد ژنها را بعلائم نشان میدهند و معمولا حروف بزرگ الفیای لاتینی را برای ژنهای بارز و حروف کوچك را برای ژنهای متقابل نهفته استعمال میکننددر عین حال برای این دانشمندان در همه جا حروف بزرگ مشخص بودن یك صفت و حروف کوچك متقابل دلالت برتبودن آن صفت مینماید مثلااگر ژن A که تواید رنك سیاه میکند حضور صفتی را معلوم میدارد در صورتیکه ژن متقابل و متعارض (۱) آن ان که بحرف کوچك نمایش داده میشود حکم بر نبودن آن صفت میکند در بکار بردن این علائم جز تسهیل نمایش مشاهدات منظوری نیست.

در تئوری باتسون و میس سندرس که معروف به تئوری بودن و نبودن (۲) است و بوسیله کورنس هم بیان شده است علائم مفهوم دیگر دارد با توجه باینکه در بسیاری از موارد خواص متقابل عبارت از بودن و نبودن یك صفتی است (بودن پشم و نبودن پشم رنگینی بیرنگی دارا بودن شاخ و بی شاخی و غیره) اینطور فرض کر ده اند که صفت مثبت بارز بستگی بحضور یك دره مادی یا فا کتوری دارد در صور تیکه منقایل منفی و نبفته آن بارز بستگی بعضور یك دره مادی است پس برطبق این تئوری در هیبرید دو فا کتور

présence – absence – Y allélomorphes – Y

متقابل AA موجود نیست بلکه منحصاً فاکتور ۱۸ وجود دارد درصورتیکه دروالدی که در که واجد صفتی بارز است این فاکتور بحالت مضاعف AA وجود دارد و والدی که در آن همین صفت نهفته است بکلی عاری از فاکتور میباشد هورست (۱) شاگرد باتسون در ۲ - ۹ ۱ نشان داده است که در ٤ ۶ جفتگیری ۱ ۶ نمونه بااین فرض قابل بیان بوده اند و در ۹ - ۹ ۱ استاد این دانشمند برای این معنا ارزش عمومی قائل شده است . دانشمندان امریکائی که این نظر را پذیرفته اند صاحب فاکتور ۱۸ را دوپلکس (۲) و والد نهفته ۱۸ را نولیپلکس (٤) نامیده اند ۱۸ همه جا علامت وجود نره مادی یك فاکتور ۹ نبودن این نره مادی را نمایش میدهد .

این نظر مه تنها مفید فایده ای نیست چونبر اساسی محکم متکی نمیباشد بر اور بعضی خطر ناك بنظر میآید و مسئله تحول و تکامل را بطرز مخصوصی نمایش میدهد بر وز بعضی از صفات منفی اولین اشكالی است که در قبول این تئوری بآن بر خورد میکنیم مثلا در هیبر ید فقدان رگه درصدف حلز ون و همچنین درگاوبی شاخی تفوق دارد معهذا این اشكال را نظراً حل میکنند مقید نمی نماید و برای آنان كافی است تصور کنند که فقدان و عدم ظهور صفتی در این موارد بسته به نبودن یك فا کتوری نیست با که بحصور یك ژن جلوگیری کننده ای بستگی دارد اگر در حلز ون رگه نیست علت این است که در این جانوران فا کتوری مانع نمو آنست و در حلرون رگه دار این فا کتور در ادع موجود نیست لازم بگفتن نیست که بکار آوردن چنین فا کتورهای جلوگیری کننده فر ص بیما یه ایست که منحصراً برای رفع احتیاج بیان تئوری ابداع شده است پس این نظر و بیما یه ایست که اصولا بیفایده و زائد هی نماید نبودن رگه که با این تئوری صفتی منفی قائل شویم نظری حیزی جزیك نواختی نیست و بودن رگه که با این تئوری صفتی منفی قائل شویم نظری منفی و مشتموجود نیست و بودن رگه که با این تئوری صفتی است بنابر این خاصیت منفی و منفی و مشتموجود نیست در صورتی که خواص مثبت و منفی هر دورا بابودن خاصیت میتوان توری فی کرد.

با قبول تئورى باتسون و ميس سندرس كه درآن صحبت از بودن و ببودن است

nulliplex - & Simplex - T duplex - T Hurst - 1

چگونگی تغییراتی که درصفت بارز حاصل میگردد و همچنین طرز از بین رفتن و یا ممکوس شدن این صفت معلوم نیست و اگر برای فا کتورها مدار دیگری جز و جود داشتن یاو جود نداشتن آنها نشناسیم تکامل را جز اتلاف تدریجی فا کتورها دریک ماده اصلی که فا کتورها در آن زیاده بوده اند نباید بدانیم و باینطریق موجودات زنده مرکز یك سیر قهقه را تی واقع میشوند که بساده شدن آنها منتهی میگردد در صورتی که در تحولات ماده زنده پیچیدگی این ماده را از پیش می بینیم .

پلیت برای اجتماب از اشکالیکه در سیر تکاملی موجود ات باتئوری بودن و ببودن پیش میآید نظر دیگری اتخاذ کرده است و معتقد است حالت نهفتگی بسته بیك فا كتور اصلی غیر فعال میباشد و این فا كتور رامکملی است که احتمالا آنرا آنزیمی (۱) میتوان فرض کرد فعال میکند و باعث صفت منسوب بآن میشود فا كتور اصلی از نظر تکامل سلسله ای قدیمی تر و مکمل اكتسابی و بعدی است و باینطریق با كسب خواص جدید تکامل تدریجی امکان پذیر میشود.

فرض پلیت نیز مانند فرض باتسون و میس سندرس بی اساس است زیرا به نتایجی شگفتآور منتهی میگردد اگر نظر پلیت را درمورد مرض نهفته مانند صرع (۲) بکار بریم می بینیم که ظهور این مرض بنابر این فرض بفقدان مکملی مربوط میباشند در صور تیکه حال طبیعی بارز بوجود این مکمل بستگی دارد اما چون فاکتور مرض قدیمی تر و اصلی تر است باید باین نتیجه رسید که انسان احمار و عموما حملهای بوده در او حالت سلامت با کسب بعدی مکتل عارض شده است.

درحقیقت دایگی نداریم که برای یك فاکتور جز دووصع بودن یا نبودن و دوحالت تفوق و نهفتگی دو حالت مختلف یك عنصر است بلکه یك فاکتور ممکن است بحالات متقابل چند و جهی (۳) تظاهر کند.

مثلا درجفتگیری دو نژاد درزفیل یکی نژاد چشم قرمز و دیگری نژاد چشمسفید دو صفت درحکم یك جفت فاكتور متقابل بوده و سفید و نهفته میماند اگر مگس چشم

allélomorphes multiples - r épilepsie - r Enzyme - r

قرمز بامگس چشم صورتی جفت شود این دو صفت یك جفت متقابلی تشكیل میدهند که درآن صفت صورتی نهفته است برای توضیح ایر کیفیت میتوان فرض کرد که قرمزی چشم بدو فا کتور B،A و صفت صورتی بدو فا کتور B،A و صفت صورتی بدو فا کتور b،A بستگی دارد دراینصورت از جفتگیری ماده Ab صورتی بانرسفید Ba هیبرید های ایم صورتی و افراد نسل دومی (F۲) مرکب از سه صورتی و یك سفید بدست میآوریم پسسه جفت قرمز بر سفید و قرمز بر صورتی و سفید به حفت فا کتور میتابل منوهیبرید میباشند تنها و سیله فهم این کیفیات اینست که قبول کنیم صفات قرمز و سفید و صورتی سه حالت مختلف یك فا کتور میباشند. و قتی کیفیات ترکیبات دوباره ای در زفیل صفات دیگر رنگ چشم مانند آلبالوئی زرد نخودی قرمز خونی زرد آلبالوئی در زفیل صفات دیگر رنگ چشم مانند آلبالوئی زرد نخودی قرمز خونی زرد آلبالوئی عربی وجود دارند که حالات مختلف این فا کتوری که سفید چشمی یاسرخ چشمی میدهد میباشد و امروز هشت حالت مختلف این فا کتوری را شناخته اند.

در درزفیل فاکتورهای متقابل چند وجهی دیگر بعده زیاد شناخته شده است مانند بالهای طبیعی، وستیژیال (۲) ستروپ، (۳) آنتار د (٤) و نمونه های مختلف چشم صورتی، رنگ های بدن طبیعی، دوده ای (٥) سیاه، شکمهای طبیعی، زردوسپوت (۲) در گونه های دیگر درزفیل هم ازنوع تغییرات چند وجهی نمونه هائی بدست آورده اند.

تاناکا (۷) وجود چهار فاکتور متقابل را در کرم ابریشم نشان داد بریتن بکر (۲۱) (۸) در بروکوس کو ادریما کولاتوس (۹) معلوم داشت که چهار رنگ قهوه ای سفیدسیاه قرمز معرف چهار حالت متقابل یک ژن میباشد همینطور و ایتینگ (۱۰) (۲۲) (۹۲) در حشره ای بنام هابر و براکون برویکورنیس (۱۱) سیاهی و نارنجی روشنی رنگ و عاجی چشم را چهار حالت متقابل یا کفاکتور میداند.

بهمین طریق در گیاهان هم عده زیادی از فاکتور های متقابل چند وجهی شناختهاند مانند تحولات پالیدا(۲۲)وکارنلا(۲۲)و کورنه (۲۲)ورو بلا(۱۵)که باعث

تغییر رنگ گل میمون میشوند (بور ۲ ۱۹۱) همچنین فاکتورهای مولدرنگهای سبز مایل بزردی سبز وزرد براگهای آکویلژیا (۱) امرسون (۲) (۱۹۱۱) درسه نژاد نخود برگهای سبز با دانههای سبز برگ زرد دانههای زرد برگهای سبز و دانههای زرد را بسه فاکتور متقابل نسبت میدهد .

کوئنو که برای نخستین بار حالات متقابل چند وجهی را در موش ملاحظه کرده است صفات خاکستری (آگوتی) خاکستری باشکم سفید سیاه را نیز منسوب بحالات متقابل چند وجهی میداند این حالات را در پستانداران دیگرنیز خواهیم یافت.

امروز بطور یقین میدانیم که یك ژن ممکن است بصور مختلف در آید پس بیمورد است که بطور مطلق نه تفوق را متضاد حالت نهفتگی بدانیم و نه نهفتگی را بفقدان فا كتوری نسبت دهیم بین حالات متقابل یك فا كتور حالتی نسبت بعده ای از حالات بارز و نسبت بحالات دیگر نهفته میباشد مثلا در بال حشره انگل نخود بنام بروش (۳) رنگ قرمز بررنگ سیاه ورنگ سیاه بررنگ شهوه ای تفوق دارند.

یك فا كتورمیتواند تحول اساسی حاصل كند كه بتوان آنرا با تغییرات متعدد ریخته شیمیائی اس هم ارز قرار داد یعنی فا كتررمیتواند یك یا دو یاسه مولكول را از دست داده و یا بحالت اشباع میتواند یك یادویاسه مولكول اسیدی دار شود اینها مثالهای نظری هستند كه فهم حالات مختلف یك فا كتور را آسان میسازند یك ژن كه میتواند بحالاتی در آید میتواند ساختمانی را كه یا بارز و یا نهفته باشد دارا شود پس تغییرات تازه ممكن است بارز یا نهفته شوند و امكان تحول این فا كتورها درجهات مختلف باین نظر زیاد است

درباب ابعاد وعده و ماهیت فاکتورهای ماده وراثتی آنچه میدانیم جز فسرض نیست زیرا فاکتورها بواسطه کوچکی زیاد دیدنی نیستند و تاکنون هرگونه تجزیه مستقیم آنهاغیر ممکن بوده است تنها با روشهای غیرمستقیم بطور تقریب توانسته اند مشخصات این عوامل را معلوم دارند. مرگان در ۲۲ ۱۹ با بکار بردن طریقههای مختلف باین نتیجه رسیده است که در مگس سرکه (درز فیل ملانوگاستر) ماده وراثتی باید شامل دو هزار ژن باشد و چون ژن درسلولهای دیپوئید مضاعف هستند عده فاکتورها

[.] La Bruche-T Emerson - Y Aquilegia - V

در این جانور به چهار هزار بالغ میگردد. قطر ژنها را نیز در حدود ۲۰۰۰ رو کر ۱۰ ۲۰ میکرون (میکرون = هزار ممیلیمتر) تعیین کرده اند یعنی ژنها بزرگتر از مولکولهای آلبومین که مثلا در مولکولهای هموگلبین از ۲۰ و ۲۰ میکرون بیشتر نیست میباشد از نظر شیمیائی ژنها محتملا از جنس نوکلئوپر و تئیدها (۱) و یا ترکیبی از این مواد که از نظر زیستی برای ما اهمیت مخصوص دار دمیباشند. نوکلئوپر و تئید ترکیبی است از پر و تئید و نوکلئین (۲) و نوکلئین ها خود از ترکیب اسیدنوکلئیك (۳) و مواد پر تئیدی متجانس (۱) میشوند پس بخش ثابت و اصلی نوکلئوپر و تئیدها نوکلئین و اسید نوکلئیك است. حاصل میشوند پس بخش ثابت و اصلی نوکلئوپر و تئیدها نوکلئین و اسید نوکلئوتیدی اسید تیمونو کلئیك (۵) که مختص عالم حیوانی است از چهسار نوکلئوتیدی تشکیل شده است که هم یك شامل یك مولکول اسید فسفریك و یك قند پنج کربنی (رب و دروز (۲) در جانوران و ریبوز (۷) درگیاهان) و یك باز آلی میباشد باز آلی در جهار نوکلئوتید مختلف است و عبارتست از گوانین (۸) ادنین (۹) تیمین (۱۰) و سیتوزین (۱۱)

گوانین و آدنین از هسته پورین (۱۲) مشتق هستند و باسید اوریک نزدیك میباشند. تیمین وسیتوزین از هسته پیریمیدین مشتق میگردند اسید نوکلئیك مخمر آبجو که بنظر میاید مشخص عالم گیاهی باشد دارای ساختمان عمومی مشابه با اسید نوکلئیك جانوراست فقط در آن ریبوز جانسین ریبو دزوز اسیدنوکلئیك جانوری است و اور اسیل (۱۳) جانوراست فقط در آن ریبوز جانسین تیمین (۲ - ۲ اکسی متیل پیریمیدین) گردیده است اگرچه در هسته و ترکیب سلولهای گیاهی و جانوری اسیدنوکلئیك ساختمانی اگر چه در هسته و ترکیب سلولهای گیاهی و جانوری اسیدنوکلئیك ساختمانی متشابه داردولی نوع مواد پروتیدی که با این اسید ترکیب شده نوکلئین میسازد بسیار مختلف است و بهمین مناسبت نوکلئین های بیشمار حاصل میگردند.

میدانیم که مواد پرتیدی ترکیبی از اسیدهای امینه میباشند و در آنها مخصوصاً و فور (۱۷) میدهائی مانندگلیکو کول (۱۶) آلانین (۱۰) و لوسین (۱۲) و آسید آسیار تیك (۱۷) آلانین (۱۵) و لوسین (۱۲) و آسید آسیار تیك (۱۷) آلانین (۱۵) و لوسین (۱۲) و آسید آسیار تیك (۱۲) و آسید آسیار تیك (۱۲) آلانین (۱۵) و آسید آسید آبای آلات این از آنها مخصوصاً و فور از آنها مخصوصاً و آنها مخصوصاً

و اسید گلوتامیك (۱) و ارژینین (۲) و لیزین (۳) و تیروزین (٤) و فنیل الانین (۵) و بیرواین (۱) و تریتوفان (۷) و غیره بیشتر است. دانشمندان موفق شدهاند که با ترکیب چند مولکول اسید امینه پلی پپتیدهائی (۸) ساختگی بدست آورند که درخواس نردیك به پپتونها و آلبومین هاباشند مثلا ترکیبی از پانزده مولکول گلیکو کول و سه مولکول لوسین صورت گرفته است از اینرو اگر از بیست و اندی اسید امینه معمولی ۲ و ۳ و ۶ یا بیشتر اسیدامینه باهم ترکیب شوند عده ترکیباتی که بدست میاید زیاد است اگر در نظر آوریم که از هراسید امینه ممکنست ۲ و ۳ یا ۱۰ مولکول در ترکیب ماده پرتیدی وارد شود می بینیم که پرتیدها ترکیبات نا محدودی حاصل کنند . با مراعات وجود همشکلهای نوری (۹) و موضعی (۱۰) در اسیدهای امینه انواع مواد پرتیدی که از ترکیب آنها شدنی است بی نهایت میباشد .

باسه اسید امینه AeB و CAB و CAB و CBA و CBA و CBA و ACB صورت پذیر است با ٤ اسید امینه ABC و ACB و CAB و CAB و ACB و ACB

Phenylalanine—• Tyrosine— & Lysine — Y Arginine— Y Acide glutamique — Y Position— Y Isoméres - optiques—Y Polypeptides—A Tryptophane—Y Pyroline — Y

۳ ـ تجزیه ماده حیاتی وراثتی

ژنهائی که در موش شناخته اند_ هر قدر دامنه تجزیه درعام ژنتیك بیشتر توسعه یافته است بهمان نسبت همژنتیسین هاباین نکته پی بر دند که باید صفات رانتیجه عمل مشتر ك فا کتور هائی که غالباً در دسته های مختلف میباشند دانست نتایج پیچیده تجزیه مندلی که اصول آن را در دو فصل پیش دیدیم مثالهای زیر روشن میکند بین پستانداران موش یکی از جانور انی است که از نظر ساختمان رنگ اهمیت ارزش فا کتوری در آن بهتر شناخته شده است.

دانشمندانی که بیشتر در این جانورکشفیاتی کرده و اطلاعات مفیدی دردسترس ما گذارده اندعبارتنداز کاسل و آیتل (۱) (۹۰۹۱) و میس درهام (۲) (۲۱۹۱۱) وهاجدورن (٣) (١٩١٢) وبليت (١٩١٠) و بخصوص كوئنو (١٩١١) دانشمند اخير تحقيتات خودرا در ٢٨ ١٩ منتشرساخته استكه ما خلاصه آنهارا درزير عيناً از كتاب كو ئينو نقل ميكنيم رنك پشموعنبيه موش بعمل پنج فاكتور بستكي دار دبدينقر از: ۱ ـ فاکتور مولدرنگ C ـ وجود این فاکتور برای ظهور رنگ ضروری است سه حالت تحول یافته این ژن را شناختهاند بنا براین ازاین فاکتور چهارحالت متقابل میشناسیم و بصورت Cd Ch CC و c نمایش میدهیم حالت Cch رنگ پشمرا روشن کرده چشم را یاقوتی رنگ میکند محالت Cd بطرق مختلف رقت رنگ را باعث میشود بحالت C مانع بروز رنگ پشم وچشم میشود بنابراین حیوانی سفید وچشم قرمزحاصل.میشود . ٣- فاكتور ميوكروموژن ٨ (٤) - اين فاكتور باحضور ژن باعث ظهور رنك خاكستري ميشود (درموش وحشي قاعده پشم سياه رنگ و نوك آن زرد رنگ است ازاختلاط این دو رنگ پشم منظره خاکستری مخصوص بخود میگیرد) ازاین فاکتور سه حالت تحول يافته ديده شده است بنابراين اين فاكتور هم بچهارحالت متقابل ديده میشود ژن ۱ نسبت بدوحالت بارز ونسبت بحالت دیگر نهفتهاست تحول ۸۷ باعث زردی پشم میشود تعول Aw باعث پایدار ماندن تیپ خاکستری وحشی است اما در اینحالت شکم سفید است حالت a مانع ظهور زردی در پشم شده رنگ سیاه ظاهرتر میشود .

۳- فاكتورفائيو (٥) - رشدكامل رنگ سياه راسب ميشود احالت تحول

Phariogène-O Myochromogène - & Hagedoom - Miss Durham - Y Little - Y

۵ فا کتور تکاثف (۲) که شدت رنگ پشم را یکسان تنظیم میکند طالت تحول یافته فا کتور است این فا کتور نهفته رنگهای حاصل از تأثیر وعمل فا کتور های دیگر رنگ را رقیق میکند .

پس موش وحشی دارای ریخته CABPD است از ترکیب و بند و بست حالات متقابل فاکتورهای ABDP سی و دو ریخته ژنتیك مختلفی بدست میآید هر یك از این ترکیبات رنگ مخه وصی را نمایش میدهد درهمه این حالات حضور ژن C لازم میباشد: چشمهای تیره C

| حالات متقابل A | | | |
|-------------------------------|--|-------------------------|--|
| $CAB_{p}D$ | زرد و حشی | CABPD | خاكسترى وحشى |
| CAwBpD | زرد وحشى | CAwBPD | خاكسترى شكم سفيد |
| CaB _{p.} D | سیاه رقیق | Ca,BPD | مياه |
| CA_yB_pD | زرد | CAyBPD | زرد |
| | شود | b جانشين B | |
| -CAbpD | زرد وحشى | CAbPD | خاکستری دارچینی |
| -CAwbpD | زرد وحشىشكمسفيد | CAwbPD | خاکستری دارچینی شکم سفید |
| CabpD | شیر قهوهای | CabPD | قهومای شکولائی |
| CAybpD | زرد | -CAybPD | زرد طلائی |
| D جانشين D شود | | | |
| CABpd | خاكسترى پريده | CABPa | خاکستری و حشی رقبق (تقرهای فام) |
| -CAwBpd | 2 | CAwBPd | |
| CaBpd | آبی پریده | CaBPa | سیاہ رقیق(متمایل بآ بی) |
| $-CA_yBpd$ | 5 | $CA_{S}BPd$ | کرم (زرد پریده) |
| . در سری b'd بجای B قرار گیرد | | | |
| | | | _ |
| CAbpd | | | خاكسترىدارچينى نقر ەاير نك |
| CAbpd CAwbpd | | CA _b Pd | خاكسترىدارچينى نقر ماير نك |
| | دارچینی پری <i>ده</i> دارچینی پریده | CA _b Pd | خاکستریدارچینی نقرهای رنگ دارچینی پریده |

اگردر یکی از این نژادها جای فا کتور C را فاکتور متقابل آن عبگیرد دیگر مواد ملونه حاصل نمیشوند پس موش دارای پشم سفید و چشم قرمز است (آلبینوس) با فقدان ماده رنگین عنبیه بقدری شفاف میشود گه رنگ قرمز چشم بخوبی نمایان میگردد بدینطریق ۲۳ ترکیب ژنوتیپی سفید حاصل میشود که همه آنها دارای یكمنظره فنوتیپی بودمولی ریخته ژنوتیپی در آنها مختلف است درماده حیاتی این موشها چیزی که برای تولید موادرنگین زرد ٬خاکستری ٬سیاه ٬ قهوه ای زرد روشن ٬ خاکستری روشن لازم است موجود میباشد ولی بواسطه موجود نبودن فا کتور C قدرت و عمل اینفاکتورها در برابر ژن C ناتوان میماند پس آلبینیسم یا ظاهر سفید پوشش فنوتیپی است که ساختمان ژنوتیپی را میپوشاند چنانچه دیده ایم بکمك جفتگیریهای مثوالی میتوان وجود ژنهای فعال را در ماده حیاتی یك آلبینوس مکشوف ساخت

اکر فاکتور تحول یافته C حانشین ژن C شود C ترکیب تازه که از حیث رقت رنگ مشخص میباشند بدست میاید مثلا پشم موشهائی که ریخته C حارا باشند پشم پشت بدن خاکستری نقرهای رنگ و درشکم خیلی روشن است و دارای چشم یاقوتی رنا شوه میباشد:

اکر فاکتور متقابل طی قائم مقام ژن C شود ۳۲ ترکیب رنگ تازه دیگر که در آنها رقت رنگ بطرز دیگری فاهر میشود بدست میآید یعنی موشهای حطرز دیگری ظاهر میشود بدست میآید یعنی موشهای بزحمت از ابتدا سفید ولی بعد قهوهای رنگ میشوند چشمهای تیره آنها از حیث رنگ بزحمت از رنگ تیره موشهای وحشی شناخته میشود.

چون برای هر یك از حالات تحول یافته ۲۲ ۳ نژاد میتوان شناخت بنا براین از چهارف کتور متقابل ۲۸ ۳ ۳ ۲ ۸ ریخته ژنوتیبی هموزیگوت بدست میآید حال اکر در نظر بگیریم که هریك از این ۲۸ ۸ تیپ بتواند برای ۵٬۲٬۳۰۲۱ فاکتور رنگ هتروزیگوت باشد شماره این ترکیبات زیادتر میشود.

از شرح فوق نتیجه میگیریمکه هیچ خاصیت توصیفی منحصراً بستگی بعمل یاث ژن ندارد نوع رنگ بطوریکه دیدیم حاصل همکاری پنج فاکتوری استکه با هم دربروز این صفت مداخله دارند مثلا ژن a با فا کتور های CBPD پشم سیاه و چشم سیاه تولید میکند همین ژن با فا کتورهای CBDP رنگ پشم را قفائی (بنفش کمرنك) و رنگ چشم را قرمز میکندو با ژنهای CbPD رنگ را قهوه ای میسازد در همین حال رنگ چشم را قرمز میکندو با ژنهای CbPD رنگ را قهوه ای میسازد در همین حال اگر a جانشین a گردد رنگ شیر قهوه ای میشود وقتی در ریخته a کارد رقت رنگ بر a شود در اینحال اگر a جانشین a گردد اثر دو فا کتور رقت رنگ بر هم افر رده شده موش پشم آبی پریده و چشمهای قرمزدارا میشود. از مثالهای فوق استنباط میشود که ژنها نماینده رنگ مخصوصی نمیباشند بلکه فا کتورها بطور ساده مانند اعداد جبری در هم عمل میکنندیعنی اثر یکدیگر را تشدید یا تضعیف مینمایند. بدینطریق آگر جبری در هم عمل میکنندی اثر یکدیگر را تشدید یا تضعیف مینمایند. بدینطریق آگر حیوان دارای ژن خاکستری است معهذا بدنش سفید و چشمهایش قرمز میماند و بهیچو جه از نظر فنو تیپی از یک حیوان سفید (آلبینوس) تشخیص داده نمیشود.

علاوه بر فاکتورهائی که رنا را باعث میشوند منظره پشم بفاکتور های پخش دیگری هم بستگی دارد و جود این فاکتورها در پیدایش اختلاط رنا یعنی پهلو بپهلو قرارگرفتن مناطق رنگین و بیرنا (سفید) مؤثر میباشند، دو تیپ اختلاط رنا که با یکدیگر از نظر ژنوتیپی اختلاف دارند شناخته شده است یکی از این دو تیپ بفاکتور که مربوط است این ژن بحالت بارز رنا را یکدست میکند و بحالت نهفته ۱ باعث بروز اختلاط رنا میشود از آمیزش موشهای یکدست و موشهای مختلط اللون هیبرید های حاصل همه یکدست میشوند بنابر این ژن ۶ نسبت بژن ۲ بارز است.

تیب دیگر بفاکتور W مربوط میباشدکه بحالت بارز اختلاطرنك را فراهم میکند و بحالت نهفته w یکرنگیپشم موش را موجب میشود .

بطور خلاصه دو طرز اختلاط رنك ظاهر میشود که یکی نسبت بیکرنگی بارز و دیگری نسبت بیکرنگی بارز و دیگری نسبت بیکرنگی نهفته است این دوفا کتور مستقلابدون هیچ ارتباط با فا کتورهای رنك مخصوص عمل میکنند بدینطریق اقسام مختلف اختلاط رنك (اختلاط خاکستری وحشی اختلاط سیاه اختلاط زرد اختلاط آبی اختلاط کرم غیره) دیده میشود.

بطور خلاصه منظره پشم موش بایسن هفت فاکتور بستگی دارد: یك فاکتور شرطی C و چهارفاکتور A و B و P و P و P و P و جهارفاکتور میباشد و دو فاکتور و W یعنی فاکتورهای اختلاط رنگ . چنانچه دیدیم باید برای هر یك از فاکتورهای نامبرده حالات تحول یافته آنها را نیز در نظر گرفت. این هفت فاکتور و متقابلهای آنها فاکتورهای هستند که تا بحال در موش شناخته شده است ولی میتوان فکر کرد که فاکتورهای دیگرهم باشند که در رنگ مواد ملونه پشم و عنبیه مؤثر باشند و ما هنوز آنها را نمی شناسیم زیرا در حال حاضر علم ژنتیك با وسائلی که در دست داریم و قتی بوجود فاکتور پی میبریم که تحول یابد و از سنجش دو حالت متقابل در جفتگیری بوجود ژنی پی میبریم مثال فرض کنیم ژن × دربروز رنگ مداخله داشته باشد تا تغییر حالتی ندهد شناخته نمیشود ژن × در موشهای نژاد مختلف تا و قتی بیکحالت باقی بماند طرز کمه در نژادی عمل یکسان و متشابهش بهیچوجه توجه را جلب نمیکند ولی بمحض آنکه در نژادی ژن خوجود و طرز عمل و فعالیت ژن × میتوان پی برد پس باینحال باید گفت که ترد به و توجه را فعالیت ژن خوجود و طرز عمل و فعالیت ژن خوجه و کامل نیست .

علاوه بر فا کتورهای رنگ که بتفصیل دیدیم در موش یکعده ژنهای دیگر که بسایر مشخصات بستگی دارندنیز شناخته اند مثلا فا کتور ۷ نمو مجاری نیمدایره ای را در گوش تنظیم میکند و بنا بر این در تعادل حیوان موثر است این فا کتور را بدو شکل ۷ (طبیعی) و ۷ (مجاری نا سالم) معلوم داشته اند همچنین ژنهائی هستند که در پیدایش پشم در طول پشم و نمو سلولهای رشته ای در شبکیه و دم و شکل آن دخیل هستند (دم راست و دم کج) بزرگی گوش خارجی و نمو استخوان ساق مقدار قند خون و اختصاصات دیگر بوجود ژنهائی بستگی دارد.

ژنهای شناخته شده در خرگوش - اگر نتایجی راکه از مطالعه فاکتورهای رنگ در موش و جوندگان دیگر بدست آمده با یکدیگر بسنجیم تشابه طرز عمل عوامل ژنتیکی آنها را شکفتآور می بینیم. درخرگوش بیزهفت فاکتوررنگ شناخته شده است(تجاربهرست(۱)(۰۰۰) کاسل (۱۹۲۰—۱۹۰۹ و یونت (۲) ۱۹۱۲ ف غیره) بدینقرار:

یك فا کتورشرطی ی که عمل آن مشابه فا کتور ی در موش است فا کتور ی متقابل آن باعث سفیدی (آلبینیسم) خرگوش میشود تحولات دیگر این فا کتور شای متقابل آن باعث سفیدی (آلبینیسم) خرگوش هیمالیائی است افراد این نژاد بدن سفید دارند لیکن انتهای اندامها مانندگوش پوزه پاها دم رنگین است عمل جلوگیری کننده این فا کتور بشرایط محیط من جمله حرارت بستگی دارد در زمستان سردی لانه سبب میشود فا کتور بشرایط محیط من جمله حرارت بستگی دارد در زمستان سردی لانه سبب میشود که منظره عمومی اولین پشم بچه ها رنگین شود شولتز (۳) (۲۵-۲۲-۱۹۸) ولنتز های آنها را بچینند در این شرائط پشم هنگام رویش رنگین است پس ممکن است علت رنگین نشدن نوکهای اندام را منسوب بپائین بودن درجه حرارت این نقاط نسبت بسایر نواحی بدن دانست این مثال نمونه ایست که رابطه و همکاری فا کتورهای درونی را با عوامل بیرونی در بروز یکی از مشخصات ظاهری بدن نشان میدهد.

فاکتور این مهالیتش در موش و خرگوش یکسان است و از شدت رنگ پشم میکاهد و خاکستری مهواریدی میگردد عمل این فاکتور بیشتر در ماده زرد موثر است درجه تفوق این چهار فاکتور متقابل بیکدیگر باین ترتیب است C و ch و ch و ch

یك فاكتور ۸ تواید رنگ وحشی میكند (اگوتی) در پشم نوار های زرد در زمینه سیاه دیده میشود تحولات آن یكی بصورت ۱۱ است با این فاكتور پشت خرگوش سیاه شكم سفید پهلوها زرد میشوند (تیپتان ٔ بلاك (۵)) و دیگری بصورت ۱۱ كه رنگ سیاه را در پشم سبب میشود.

فاکتور B که تشدید کننده رنگ سیاه است متقابل نهفته آن h رنگ سیاه را قهودای میکند.

فاکتور رقت رنگ (۱ که بحالت ۱) سیاه را آبی قهوه ای را قفائی زرد را کرم خاکستری را آبی رنگ میکند.

⁽Black et tan) = O Lentz = E Schultz = T Punette = Y Hurst = V

فاکتور پخش سیاهی E که هم ارز آنرا در موش نیافتهاند این فاکتورب ورت این فاکتورب ورت کا باعث رشد سیاهی پشم و چشم میشود تحولات سهگانه آن Ed و e و و میباشد زردی پشم با کمی سیاهی در خرگوش بستگی بفاکتور و دارد (تیپ ژاپونی) فاکتور و پشمهای پیدایش سیاهی رنگ را در عنبیه محدود میکند بطوریکه خرگوشها زرد و چشمهای آنها سیاه میشود.

دو فاکتور اختلاط هم معلوم کرده اند که ایجاد طرح معروف بانگلیسی و هلندی میکند.

يك فاكتور ويثره رنك ٧ توليد سفيدى تيپ ويني ميكند.

در خوك هندی هم فا كتورهای C و B و B و A و B و B و كنور سرطی C را با فا كتورهای باشند كه در موش و خرگوش دیده ایم شناخته اند فا كتور شرطی C را با تحولاتش كه و c م و c م باشند معلوم كردهاند فا كتور متقابل نهفته c را هنوز نشناخته اند بطور یكه خوك هندی سفید و اقعی دیده نشده است . حیوانات c ماده رنگین سیاه رقیق دارند م درنگیریده نری تولید میكندافر اد ته چشمهای قرمز دارند م تیپ خوك هندی نژاد هیمیالیا است كه پشم سفید دارد انتهای اندامها مانند آنچه در خرگوش دیده ایم قهوه ای میباشند پس جائز نیست كه نژاد هیمالیائی را نژاد سفید بشناسیم .

فاکتورهای شناخته شده در خوك هندی - فاکتور A (رنك حیوان از تیپ وحشی و شکم آن سفید است) دوحالت متقابل آنرا شناختهاند یکی ۱۱۱ که رنگین شدن شکم و پهلو را باعث میشود دیگری فاکتور ۱۱ سیاهی پشم را سبب میشود.

فاكتور B و متقابل آن فاكتور نهفته B رنك قهوماي ايجاد ميكند .

فا کتور پخش تا در این حیوان نیز بهمان طریق که در خرگوش گفته شد عمل میکند حالت et سیاهی را در پشم محدود کرده حیوان مختلط اللون زرد و سیاه تولید میکند حالت e مانع بروز سیاهی رنگ پشم شده در اینحال حیوان زرد و چشمهایش سیاه است. از تحقیقات کاسل ۱۹۲۵ چنین بر میاید که وجود رقت رنگ D هنوز در خوك

هندی معلوم نشده است ولی پیکته (۱) شاگردکوئنو درخوکهای هندی فاکتور رقتی یافت که رنگ سیاه را بقهوه ای و زرد را بکرم تغییر هیدهد .

بالاخره دراین حیوان فاکتورهای دیگری که باختلاط رنگ درازی پشم بستگی دارند و همچنین فاکتورهای وابسته بطرز اتصال پشم ببدن (تیپ روزت) شناخته اند. نتیجه تحقیقات بانسون ۲۹۰۸ و دونکاستر (۲) ۱۹۰۸ و مودژ (۳) ۱۹۰۸ و ایبسن (۶) ۲۹۰۸ اینست که در موض صحرائی هم ژنهائی وجود دارد که در عمل بژنهای جوندگان دیگر شبیه میباشند مانند فاکتور شرطی ۲ با متقابلهای آن ۲۰ و ۲۰ (البینیسم) فاکتور ۸ متقابلش ه (سیاه)ژن ۲ و متقابل آن ۲ و همچنین فاکتور اختلاط رنگ و غیره .

شرح فوق شباهت ساختمان فاکتوری را درماده حیاتی و را ثنی چهار جونده نشان میدهد و بنظر میآیدکه ژنهائی در این حیوانات مشترك باشند. ژن با ژنهائیکهدر گونهای معلوم و درگونه دیگر دیده نشده است ممکن است نتیجه عدم شناسائی کامل می ساختمان ژنتیك ماده حیاتی گونهای باشد و از آنجا که ما منحصراً بوجود ژن وقتی پسی میبریم که تحول بیابد این ژنها را که در گونهای نایاب بنظر میاید ممکن است پس از تحول یافتن آنها را نیز بیابیم و باین طریق تشابه ژنتیک در اینگونه حیوانات محقق گردد.

مقایسه این چهار حیوان علاوه بر آنکه وجود ژنهای منشابه یا تقریباً متشابه را معلوم میدارد نشان میدهدکه در اعمال حیاتی منجمله ایجاد و پخش مواد ملون طرز عمل ژنهایکی است .

درگیاهان – از مواردیکه درگیاهان توجه ژنتیسینها را جلب کرده ماده رنگین مربوط بگلهاست در بین گیاهان گل میمون بیشتر مورد دقت قرار گرفته است و از این نظر آنرا بهتر میشناسیم (بور ۱۹۱۰ – ۱۹۰۷ و لوتزی (۵) ۱۹۱۲). ژنهائی را که بور شناخته است عبارتند از:

۱ – یك فاكتور شرطی Bكه وجودش در بروز رنگ لازم میباشد متقابل

آن سفیدی گل و کندی رشد را سبب میشود. ۲ ـ فاکتور C رنگ عاج یا سفید مایل بزردی را موجب میشود . ۳ ـ یك فاکتور ۲ مولد ماده رنگین آنتوسیان (۱) است این فاکتور گلها را قرمز میکند. ٤ ـ یك فاکتور ترانسموتاتور A قرمزی را تغییر میدهد تغییر میدهد . ۵ ـ فاکتور های مختلف شدت که شدت قرمزی رنگرا تغییر میدهد آسه فاکتور پخش Dوکو X . ۷ ـ یك فاکتور ترانسموتاتور که رنگ قرمز را تغییر داده بگل منظرهٔ پیكتوراتوم (۲) میدهد . گیاهان ۱۵ گلهای زرد رنگ گیاهان و داده بگل منظرهٔ پیكتوراتوم (۲) میدهد . گیاهان ۱۵ گلهای زرد رنگ گیاهان بوده زمینه آنها عاجی رنك گلهای هاهان که فاکتور دا دارا باشند گلهای سفید دارند پس گلهای زرد عاجی و قرمز ممکن است سفیدگردند براین فاکتورهای اصلی تحولاتی پس گلهای زرد عاجی و قرمز ممکن است سفیدگردند براین فاکتورهای اصلی تحولاتی

علاوه بر فاکتور های رنگ ژنهای دیگری را نیز شناخته اندکه درشکل گل، درزایائی، درشکل و رنگ برگ و لیه وغیره تأثیر دارند.

درتعیین رنگ گلبر گهاژنی را که به PAI نمایش میدهیم نیز سهیم است این ژن چهار حالت مثقابل دارد که Paix Paix Paix Paix اشند و از آنها تمیپ های پالیدا ، کار بلا ، روبلا (۳) حاصل میشوند بنا بر این در این مورد نیز یائ صفت از همکاری عده ای فاکتور که بعضی از آنها تحولات چند وجهی پیدا کرده اند حاصل می شود.

با مساعی و تحقیقات مرگان و همکاران وی ستورتونت (٤) وبریدج (٥) ومولر (٥) ماده حیاتی مگس سرکه بهتر از هوجودات دیگر شناخته شده است و تا بحال در نتیجه پرورش قریب چهار صد تحول در اختصاصات وراثتی این حیوان بدست آورده اند که بیشتر آنها خاستگاه نژادهای تازه ثابت میباشند و با توجه باین تحولات است که بوجود و هو یت واحد های وراثتی پی برده شده است و این چهار صد تحول بچهار صد ژن مختلف بسنه نیست زیرا عده ای از ژنها حالات متقابلیائ

Sturtevant—\$\xi\$ rubella \carnéa carnella \carnella \pallida \(\bar{\mathbb{T}}\) Picturatum \(\bar{\mathbb{Y}}\) anthocyane \(\bar{\mathbb{L}}\) M\(\text{uller}\) = \(\mathbb{T}\) Bridges \(\bar{\mathbb{O}}\)

فاکتور میباشندکه اگر اینحالات را در نظر بگیریم شماره فاکثورها از سیصد تجاوز نمیکند و شکل و رنگ کلی بدن ، شکل و ساختمان بال ش ۲۶، رنگ کلی بدن ، شکل و وضع شکم، عده و ساختمان کرك، رشد پا، زایائی، فعالیت زیستی و غیره باین ژنها بستگی دارند.

۱ ـ رنگ چشم - کوئنو رنگ قرمز چشم شکل و حشی درزفیل را به بیست فاکتور
 مربوط میداند که مهمترین آنها را با علائم حرفی چنین نمایش میدهد :

'V 'Se 'Si 'Si 'Rb 'Pa 'Pa 'Pa 'Pa 'Pa 'G 'Ca 'Ca 'Ca 'Bw 'W

و غیره فاکتور W چند تحول متقابل یافته است که تیرگی رنگ چشم را بدرجات

مختلف تقلیل میدهند: صورتی زرد تیره ٔ صورتی شفاف صورتی زرد پریده ٔ سفید متمایل

بزرد ٔ زرد صورتی ، زردصورتی روشن ، بیرنگ ، به تحولات معروف به (۱۱۱۱) زرد آلوئی ،

(۱۱۱) خونی (۱) ، (۱۱۱) زرد شتری (۲) ، (۱۱۱) آلبالوئی (۱۱۱) زرد آهوئی (۱۱) شوزینی ، (۱۱۱) عاجی ، (۱۱) سفید مربوط میباشند.

وقتی بجای ها متقابل آن ۱۱ قرار گیرد رنگ چشم قهوه ای صورتی میشود و تحول دیگر آن ۱۱ ساچشم قهوه ای تیره رنگتری تولید میکند. اگر ۲۵ جانشین ۵۱ شود میکند. چشم ارغوانی میشود ۲۵ چشم شنجر فی (٤) و ۲۱ چشم قرمز رنگ تولید میکند. تحولات فاکتور ۵ که ۴۱ و ۲۲ و ۳۲ پاشندبچشم رنگ قرمز مایل به بنفش کم و بیش تیره میدهند تحول ۱۱۱ و ۱۱ و ۱

برای آنکه چشم رنگ قرمز طبیعی را از دست ندهد و برنگهای زرد آلوئی سفید،

vermillion-Y Safranine-7 Purpurine - Cinabre - & ccru-7 Chamois - Y Sang-1

ئئوزینی ، قهومای ، صورتی ، سیاه درنیاید باید که همه فاکتورها بشکلی باشند که در گونه وحشی موجودند و برای ایجاد رنك اصلی طبیعی همه با هم همکاری نمایند بمحض آنکه ماهیت یکی از ژنها تغییر یابد مجموعه اعمال فاکتورها تغییر یافته در اینحال دررنك چشم یکی از حالاتی که در بالا شرح دادیم نمایان میشود.

۲ - شکل و ساختمان چشم - شکل و ساختمان چشم هم بچند ژنبستگی دارد قاکتور B تولید تیپ چشم یارد (۱) میکند در اینگونه چشمها آماتیدیها (۲) بشکل

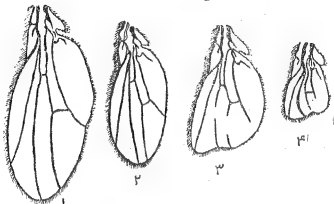


ش ۲۰ ـ ۱ ـ چشم بارد ؛ ۲ ـ چشم لوبيائي شکل (ماده هتروزيگوت) ؛ ۳ ـ چشم طبيعي

رشتهای قراردارندش ۲۰ وبرحسب فاکتورهای رنك حاضر چشمبارد قرمز بارد صورتی باردسفیدوغیر میافت میشود. ژن آیلس (۳) رشد چشم را ضعیف و یا بکلی متوقف میسازد فاکتورهای دیگر بنام فاست (٤) ورنی (٥) لوبیائی شکل (۲) و لوزی شکل (۷) و غیره نیز با شکل و ساختمان دستگاه بینائی بستگی دارند.

Reniformes -7 Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - £ eyeless - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - F Onnnatidies - Y Barred - Vernis- • Facettes - F Onnnatidies - F Onnna

همه این تحولات خاستگاه نژادهای تازهای میشود و با جفتگیریهای مختلف دراین حیوان میتوان بارزش و ماهیت ژنهائی که عامل این تحولات هستند بی برد مثال درزوفیل



ش ۲٦ - تحولات بال در زوفیل ملانو گاستر : ۱ ـ بال معمولی ۲۴ ـ بال ظریف : ۳ـ بال ناقص ؛ کمـ بال ناقص ؛ کمـ بال ناقص ظریف.

باز هم نشان میدهد که یك صفت بعده زیاد فا کتور بستگی دارد برای آنسکه بال بك حیوان شكل طبیعی خودرا نگاهدارد و باشكال دیگر درنیاید باید که جمیع فا کتورهای بال یك حیوان حالت طبیعی خودرا نگاهدارد و باشكال دیگر درنیاید هرموقع که یکی از آنها تغییر کند بال شكل و ساختمان تازهای پیدا میکند در اینحال چنانکه میدانیم جفتگیری نژاد تازه با نژاد طبیعی اختلاف فا کتوری را نشان میدهد و بنظر میآیدک وضع طبیعی منحصراً بیك فا کتور بستگی داشته باشد اما چون میتوان عمل جفتگیری را درنژاد طبیعی بانژادهائی که درآنها بال بصور مختلف است نیز انجام داد معلوم میگردد که حالت طبیعی بال بیك فا کتور مربوط نمیباشد بلکه بستگی بهمکاری چندین فا کتور دارد علاوه براین نمیتوان گفت که فا کتور یا فا کتورهائیکه درساختمان چشم مداخله دارند درساختمان بال و رنگ آن صاحب تأثیر نباشند .

ژنتیسینهای امریکائی از تحولات فا کتوری در گونههای دیگر درزوفیل ماننددرزوفیل سیمولنس (۱) درزوفیل و یلیستونی (۲) درزوفیل ایسکورا (۳) درزوفیل و یلیستونی (۶) درزوفیل فونبریس (۵) وغیره نژاد هائی بدست آورده اند. دقت و مطالعه در ساختمان

D. funcbris - D. willistoni - & D. obscura - V D. virilis - Y D. simulens - V

فاکتوری آنها نشان میدهدکه ژنهائی مانند ژن سفید (۱) در درزوفیل ملانو گاستر ، د اسکورا ، د و بریلیس ، د هیدئی (۱) و ژن جسم زرد (۲) در د . ملانو گاستر ، د سیمولنس ، د ویریلیس ، د . اسکورا ، د . ویلیستونی ، وفاکتوراسکوت (۲) (نبودن کرکهائی معین) در د . ملانو گاستر ، د . ویریلیس ، د . ابسکورا ، د . ویلیستونی و غیره مشترکاً موجود است . این مشاهدات تشابه ماده حیاتی ورائتی اینگونههای نزدیك بهم را نشان میدهند و از نظر ژنتیك ملاحظه میکنیم نظیر آنچه در جوندگان دیدیسم در ساختمان ورائتی درزوفیل نیز میتوان یافت .

رنگ نخستین صفت ظاهری است که توجه ژنتیسین هارا جلب کرده است از اینرو عده ای از بیولوژیست ها ارزش قوانین و تجزیه های مندلی را فقط در مورد صفات ظاهری و بیرونی موجودات دانسته اند (لودانتك) ولی امروز میدانیم که فا کتورهائی هم وجود دارند که حتی در حیات و ممات هم مداخله کلی دارند و آنها را فا کتورهای لتال (۳) میناهیم اگر این فا کتورها بحالت هنروزیگوت باشند زنده مانسدن و رشد موجود را باعث میشوند ولی اگر بحالت هموزیگوت باشند مرگ موجود را سبب میشوند مانند فا کتور تال) در موش زردوفا کتوریکه در گیاهان از بین رفتن کاروفیل فا کتور لتال بی برده اند.

فاکتورهای دیگری نیز وجود دارند که در بار آوری (٤) وزایائی (٥) موجودات مؤثر میباشند این صفات هم بشرائط محیط و هم بفاکتورهای ژنتیك (تجارب پرل (٢) ۲ ۱۹ و پرل و سورفاس (۷) ۹ ۱۹ در مرغها) بستگی دارند بدینطریق میتوان نژادهائی را جدا کرد که درجات زایائی آنها مختلف باشند. درجفتگیری اگرفاکتورهای خنثی کننده زایائی که از طرف پدر و مادر آمده باهم جمع شوند موجب سترونی میشوند.

تحقیقات کاسل ۹ ۰ ۹ ۱ و همکاران وی هید (۸) ۱ ۹ ۱ ۹ و و نتوورت (۹) ۱ ۹ ۱ ۹ معلوم داشت که زایائی درمگس سرکه بشرائط ژنتیك بستگی دارد همچنین در انسان امراضی مانند آال کوپتونوری (۱۰) دیاتز (۱۱) سیس تینیك (۱۲) و بعضی از اقسام دیابت

Surface -Y Pearl -7 Fertilité - o Fécondité - Léthals - T Scute - Y Hydei -)

Cystinique - Y Diathèse - V Alcoptonurie - V Wentworth - 9 Flyde - A

(مرض قند) که طبق قوانین مندلی بارث انتقال می یابند نیز وجود فاکتورهائی را که در مجموع متابولیسم مؤثر میباشند آشکار میسازد . همچنین بد شکلیهای وراثتی مانند تغییرات شکل. عده أنگشتها 'تحولات دندان 'بی نظمی در حس تعادل بعمل فاکتورهای وراثتی بستگی دارند .

پس دیگر نمیتوانگفتکه ژنها فقط در بروز صفات و مشخصات ظاهری مداخله دارند بلکه عده ای از آنها در ساختمان پیچیده بال و اعضاء و چشم وغیره و حتی در شرائط تولید مثل و زندگی هم تأثیر دارند. پس اگر مجموع فاکتورهارا که ماده زنده وراثتی یك موجود را میسازند در تنظیم شرائط درونی موجود سهیم بدانیم خطانرفته ایم.

فصل پنجم

کروموسوم و وراثت

۱- توضیح کروهوسومی آفرق(۱)

اگر سلولهای درحال تقسیم را دقت نمائیم می بینیم که در هسته اشکالی پدیدار میشود که آنهارا کروموسوم می نامیم. کروموسومها وا جد مشخصاتی هستند که مهمتر از همه نابت ماندن عدد (۲) آنهاست در هر گونه حیوانی یا نباتی مثلا در آسکاریس مگالوسفالا بیوالنس (۳) (کرماسب) چهار در شته ای بنام فیلو کسراکاریو کولیس (٤) شش در در زوفیل ملانو گاسترش ۲۷ هشت در گیاه انو تر الامار کیانا (٥) چهارده و در اناتامپورار یا (۲) (قورباغه) ۲۲ و همچنین در عده دیگری از موجودات که ممکن شده است شماره کروسومها را تعیین کرده اند. اتل برون هروی (۷) (۲۰ ۲ ۱ ۹ ۱ - ۱ ۹ ۱) جدولی از شماره کروموسوم در بیشتر از هشتصد گونه حیوانی تر تیب و انتشار داده و همچنین ایچیکاوا (۸) هم مجموعه آی درباب تحقیقات سیتولوژی ۲ ۸ ۳ گونه گیاه در ۲ ۱ ۹ ۱ تنظیم کرده است.

دیگر از اختصاصات کر و موسومی اینست که این اجسام بصورت زوجهائی در هسته نمایان میگردند مشاهده این اختصاص در مواردی آسانست که بین کر و موسومها اختلاف شکل وجود داشته باشد مثلاً از هشت کر و موسوم درزوفیل چهار جفت تشکیل میباید (ش۷۲) که دو جفت آن دراز و منکسر و جفت سوم نقطه ای شکل و بالاخره جفت چهارم شکل مخصوصی دارده مینطور در آنازاتریستیس (۹) و یلسون (۱۰) نشان داده است که کر و موسومها از حیث شکل و قد اختلاف دارند و هر دو کر و موسوم زوج مخصوصی تشکیل میدهند موهر (۱۱) (۱۹) هم در راست بالان این و ضعیت را مشاهده کر ده است (ش۲۸ - ۲۹) پس میگوئیم که یك گونه شامل ۱۱ جوریا ۱۱ جفت کر و موسوم است بدین طریق شماره کر و موسوم یك ساول شامل ۱۱ کر و موسوم میباشد (عدهٔ دیپلوئید) و ۱۱ نسبت بهر گونه موجود یك ساول شامل ۱۱ کر و موسوم میباشد (عدهٔ دیپلوئید) و ۱۱ نسبت بهر گونه موجود

Constance numérique - YExplication chromosomique de la ségrégation - N

Phylloxera caryaecaulis - ₹ Ascaris meg alo cephala bivalens - ٢

Ethel Browne Harvey - V Rana temporaria - 1 Oenothera lamarkiana - •

[·] mohr = 11 Wilson = 1 · Anasa tristis = 1 Ishikawa = 1

مقداری معین دارد. از شکل مخصوص کروموسوهها و ظهور آنها باین شکل در هر تقسیم میتوان نتیجه گرفت که هر کروموسوم باید ساختمانی مخصوص بخود دارا باشد و عقیده مشخص بودن کروموسومها حاصل این مشاهده است.

SXX XXX

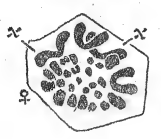
ش ۲۷ـ در پهنه استوائی دوك تقسیم در درزوفیل ملانوگاستر نر و ماده چهار جفت كروموسوم دیده میشود.كارمورگان اقتباس ازگوئینو بنظرطبیعی میآید که کروموسومها را که واحدهای مشخص وممتاز و ازحیث عده وخواص پایدارهستند عامل اصلی تفرقه مستقل صفات بدانیم تئوری کروموسومی وراثت مبنابر این فرض است.

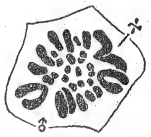
تئوری کروموسومی وراثت امروز مورد قبول نیست وقدیمی است و

کسانیکه کروموسومهاراعامل وراثتی میدانستند برعقیده نادرست متکی بوده اند ولی امروز عقیده براینست که کروموسومها تکیه گاه واحدهای وراثتی هستند و برروی کروموسومها ذرات کلوئیدی قرار دارند که تجزیه های مندلی وجود آنها را معلوم میدارد. دلائلی که برای این طرز بیان میتوان ذکر کرد بیشتر منسوب باهمیتی است که هسته در حیات و کنشهای سلولی دارد.

تجارب مروتومی (۱) اهمیت هسته را در زندگی سلول نشان میدهند زیرا اگر یك سلول یا موجود تك سلولی هانند آمیب و یا تاژك داری را بدو قطعه طوری تقسیم كنیم كه یك قطعه هسته دار و دیگری بی هسته باشد می بینیم كه بخش بی هسته مدت كوتاهی حركت و تنفس داشته ولی قادر بانجام دادن یكی از مهمتر بن اعمال حیاتی كه ماده زنده سازی باشد نیست و بنا بر این نمو نكر ده بزودی از بین میرود بر خلاف باره هسته دار مظهر انجام كیفیات و اعمال حیاتی از قبیل حركت و جذب و ماده سازی میباشد و میتواند قسمتهای از دست رفته را ترمیم نماید و شكل اولیه سلول را حاصل كرده تقسیم و تكثیر یابد. با اینكه هریك از دو جزء سلول یعنی پر توپلاسم و هسته نمیتواند بدون

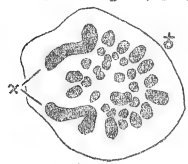
مشارکت هم بمانند یعنی حیات مظهر کنش این هردو جزء میباشد معهذا از تجزیه مروتومی میتوان استنباط کردکه هسته تاحدی ضامن وراهنمای اعمال سیتوپلاسمی است زیرا وجودش کیفیات ماده سازی را ایجاب میکند.





ش ۲۸ ـ پهنه استوائی در یك سپر ما توگونی (نر)و دریك او وگونی (ماده) لو كوستاو برید بسیما؛ (۱) ×هترو كرو موسوم (كار موهر اقتباس از گوئینو).

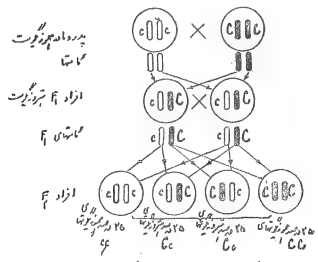
همچنین اگرتخمچهای را با سپر ما توزوئیدی بسنجیم در مقدار سیتوپلاسم آندو اختلاف بزرگ می بینیم سپر ما توزوئید قسمت مهمی از پر توپلاسم خود را هنگام دخول در تخمچه از دست میدهد و بیك هسته و پوستهٔ بی نهایت نازکی منحصر میشود بر خلاف تخمچه علاوه بر هسته ای شبیه بهسته گامت نر واجد توده سیتوپلاسمی نسبتاً حجیمی میداشد.



ش ۲۹ــ پهنهٔ استوانی دوك در یك اووگونی لپتوفیر؛ ×هتروكرو موسوم ه (كارموهراقتباس ازگوئینو) تجزیه مندلی بما نشان میدهد که قدرت انتقال وراثنی دردووالدیکسان است اگرفا کتور های و راثنی بوسیله سیتوپلا سم انتقال یافتنی باشند مشکل است قبول کرد که توانائی انتقال دردوجنس یکسان باشد مگر آنکه بماده سیتوپلا سم غیر از حجم و نسبتهای دیگر خاصیت مرموزی نسبت دهیم بر خلاف اگر انتقال فا کتور های ژنتیك دهیم بر خلاف اگر انتقال فا کتور های ژنتیك را بوسیله هسته قبول کنیم فهم تساوی توانائی

وراثتی مادر و پدر آسان میشود و این دلیل محکمی استکه نظر تمرکز ژنهارا درهسته یعنی درکروموسومها تقویت میکند . مکانیك کروموسومی در تقسیم کاریوسینزی و تقسیم تنصیفی اهمیت کروموسومها را در کیفیت وراثتی تقویت میکند. بین مکانیك فاکتوری و مکانیك کرو موسومی توازن کامل موجود است. در فصل اول دیده ایم که در موقع تقسیم سلول کروموسومها طولا نصف میشوند و هریك از دو سلول حاصل از تقسیم واجد همان عده کروموسوم سلول اصلی میگردند در تقسیم تنصیفی که هریك از گامتها نصف عده کروموسومی را دارا میباشد ثابت ماندن عده کروموسوم گونه بالقاح دو گامت نروماده صورت میگیرد.

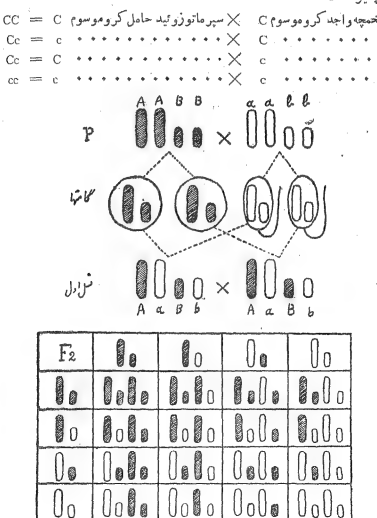
حال برای فهم ارزش کروموسومی در وراثت میتوان حالت منوهیبریدیسم را درنظر گرفت درجفتگیری یك موش از نژاد خاکستری خالص و یك موش از نژاد سفید خالص میتوان قبول داشت که فاکتور ۵و، در هر یك از دو نژاد بر روی یك جفت کروموسوم قرار گرفته باشد در نژاد خاکستری خالص فاکتور ۲ بحالت مضاعف برروی یك حفت کروموسوم و در نژاد سفید خالص فاکتور ، بر روی هر یك از دو کروموسوم یك حفت کروموسوم



ش ۳۰ نمایش تفرق کروموسومهای واجد فاکتورهای Cوc درحالتمنوهیبریدیسم.

یك جفت تمرکز یافته است در گامتهای هرفرد ازدونژاد در نتیجه تنصیف کروموسومی از هر جفت بیش از یك کروموسوم وارد نمیشود هر یك از گامتهای نژاد خاکستری یك کروموسوم ی دارا میباشد پس ازاقاح در تخم یك جفت کروموسوم نامتجانس مشخص

هیبرید ^F۱ یافت میشود که یك کروموسوم واجد ۲ (خاکستری) و دیگری حامل ۲ (سفید) میباشد در هیبرید هنگام تولید گامت دو کروموسوم جفت نا متجانس در نتیجه تقسیم تنصیفی از یکدیگر جدامیشوند بطوریکه کروموسوم ۲ منحصراً درنیمی از گامتها و کروموسوم ۲ درنیم دیگر از گامتها واردمیشود (ش ۲۰) از اینر اممیتوان دانست چگونه گامت خالص میگر دد بین دوجور گامتهای خالص نرودوجور گامتهای خالص ماده چهار ترکیب امکان پذیر است:



ش ۳۱ منه ایش تئوری تفرق کروموسومی وراثت در حالت دی هیبریدیسم AABB X aabb

بامراعات فراوانی لقاح عده بند و بستها بین گامتها بیك نسبت است یعنی افراد نسل دوم به نسبت ۱۰۲: ۱۰۵ یعنی نتیجه کمی و کیفی که در تجارت جفتگیری دیده ایم در اینجا نیز تحقق مییابد.

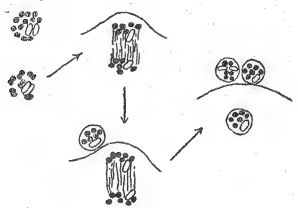
خلاصه كملام آنست كه كيفيت تفرق صفات وخلوص گامتها بافرض تمركز فاكتور ها بر روی کروموسومها بطریق ساده جلوه گرمیگردد تفرق مستقل صفات را نیز در دی هیمریدیسم بهمین طریق میتوان بآسانی توضیح داد فرد AB از یك نژاد را با فرد ab از نژاد دیگر که در دو حفت صفت AaوBb با یکدیگر اختلاف دارند جفت میکنیم فرض کنیم که هر یك از صفات AوB و متقابل آنها طوه بر روی یك جفت کر و موسوم جای گرفته باشند (ش ۳۱) در ایتصورت یکی از والدین AABB گامتهای AB تواید میکنند. و والد دیگر aabb نیز بهمیر · طریق گامتهای a b تشکیل میدهد از آمیزش گامت نر وگامت ماده هیبریدی که واجد کروموسومهای ۱۱و ۸و طو B است بدست میاید هنگام تشكيل گامت در هيبريد دو جفت كروموسوم بطريقي نامشخص از هم جدا ميشونديعني کو و موسوم A از a و کروموسوم Bit یا کروموسومهای Bو ۸ در پاک سلول و که و موسومهای b و a در سلول دیگر و یا کر و موسومهای a B دریك سلول و کر و موسومهای Ab در سلول دیگر داخل میشوند اگر همیر بد عده زیادی گامت بسازد ممکن است چهار جور گامت AB و ab و aB و aB بعده متساوی تشکیل یابد از آمیزش چهار جورگامتهای نر هیبرید با چهار جور گامتهای ماده هیبرید ممکن است شانزده جور تخم حاصل شود . تری هیبریدیسم یا تشراهیبریدیسم نیز بآسانی بیان کردنی است اگر هر زوج ازسه پاچهار حفت فاکتور در روی سه پاچهار حفت کروهوسوم جای داشته باشد.

٣ ـ وراثت وابسته بجنس (١)

کروموسومهای جنسی (۲) — در بسیاری از جانور آن جفتهای کروموسومی دیده میشود که در نروماده مختلف هستند این جفت کروموسومها را ایدیو کروموسوم (۳) یا هتر و کروموسوم یا کروموسومهای جنسی می نامندو کروموسومهای دیگر را اتوسوم (٤) میخوانند در این جانوران برحسب آنکه زوج کروموسومهای جنسی در نرویا در

L. Hétérochromosomes - T Chromosomes sexuels - Y Hérédité liée au sexe- \
Autosomes - \(\) idiochromosomes

ماد. قرینه را از دست داده باشند دودسته تشخیص داده شده است . دسته اول — معروف دسته در زوفیلا شام ل موجوداتی میباشد که ماده آنها



ش۳۲ نمایش پخش هترو کروموسومهای خدر تشکیل گامتهای ماده پروتنور . شکل دست چپ در بالین جفت شکل دست چپ در بالین جفت شکل دست چپ در بالین جفت شدن کروموسومهای همسر و جفت هتر کروموسوم خرا نشان میدهد . در وسط شکل بالا اولین تقسیم تنصیفی و تشکیل گویچه قطبی را نشان میدهد . شکل دست راسته تخمچه ها بلوئید شامل ۱۱ کروموسومویك خرا نشان میدهد . میدهد . شکل دست راسته تخمچه ها بلوئید شامل ۱۱ کروموسومویك را نشان میدهد . کارمور گسان اقتباس از گوئینو)

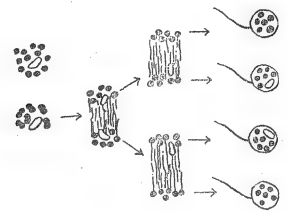
یك جفت کروموسوم جنسی و نر آنها یك کروهوسوم جنسی و یا دوکروموسوم جنسی نا مثشابه داشته باشند.

مثال — پیووتنوربلفواژئی (۱) (شکل ۲۳) شماره کروموسوم درماده این حشره چهارده است این عده شامل دو ازده اتوسوم و دوهتر و کروموسوم بزرگتر یا کروموسوم های ۲ میباشند هنگام تشکیل تخمچه برطبق تقسیم تنصیفی در هر تخمچه هفت کرو موسوم یعنی شش اتوسوم و یا شخر و کروموسوم ۲ و ارد میشود دریاخته های نر (شکل ۳۳) فقط ۲ ۱ اتوسوم و یا کروموسوم ۲ یافت میشود هنگام تشکیل گاهت نر دو جور سپرهاتوزو ئید تشکیل می یابد عده ای دارای شش اتوسوم و عده دیگر و اجد r اتوسوم و یك هتر و کروسوم ۲ میباشد.

سپر ماتوزو ئیدهفت کرو موسومی با تخمچه هفت کروه وسومی تخم ۱ کرو موسومی

شامل ۱۲ اتوسوم و ۲۲ میدهداین تخم دارای عده کروموسوم تیپماده است بر عکس از آمیز شسپر ماتو رو ئید ۶ کروموسومی با تخمچه هفت کروموسومی تخم سیز ده کروموسومی یعنی تخم تیپ نر تشکیل می بابد .

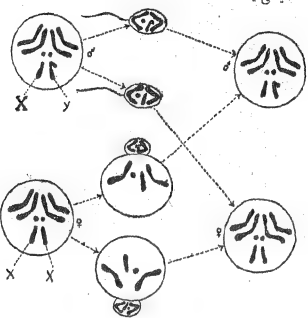
موهر (۱) ۱۹۱٤ در حشرات راست بالان (۲) حالات متشابهی را دیده است



ش ـ ۳۳ نمایش پخش هنرو کروموسوم ×در تشکیل گامتهای نر پروتنور . شکل دست چپ در بالا پهنهٔ استوائی مرحله دیپائید و شکل دست چپ در پائین جفت شدن کروموسومهای همسر کروموسوم و × را نشان میدهد . دروسط دو تقسیم تنصیفی و شکل دست راست تشکیل چهار سپرماتوزوئید را نشان میدهد دو سپرماتوزوئید واجد × و دو سپرماتوزوئید عاری از ×میباشد (کارمورگان اقتباس ازگوئینو)

همچنین مولسو (۳) (۱۹۱۲) در نمانودی (٤) از جنس آنسیراکانتوس (۵) پخش همچنین مولسو (۱۹۱۲) در نمانودی (٤) از جنس آنسیراکانتوس (۵) پخش همرو کروموسوم را بدقت مشاهده کرده است ماده این جانور ده کروموسوم معمولی و دو همرو کروموسوم ۲۰ و نر ده کروموسوم ۱۰ یابد عده ۱۲ کروموسومی یعنسی تیپ ماده و عده دیگر یازده کروموسومی یعنی تیپ نر میباشند . در ایر حالات اختلاف کروموسوم جنسی در اینست که ماده و اجد ۲۲ و نر شامل یك دارای ۲۲ و نیم دیگر فاقد تخمچهها یك کروموسوم ۲۰ دارند از سپر ماتوزوئیدها نیمی دارای ۲۲ و نیم دیگر فاقد آن میباشند حالت دیگری را که در تیپ درزوفیلامیتوان بیان کردآنست که درآن ماده دو همرو کروموسوم ۲۰ متشابه داردو نردوهتر و کروموسوم نامتشابه یکی شبیه بهتر و کروموسوم

X ماده دیگری هترو کروموسوم نا متشابه دیگر که بکروموسوم Y نمایش داده میشود نمونه اینحالت را در در زفیل ملانوگاستر میتوان دید (ش X Y) در اینحالت نیز همه تخمچه ها متشابه میباشند یعنی یک X دارند در صورتیکه نیمی از سپرمانوزوئید ها واجد یك

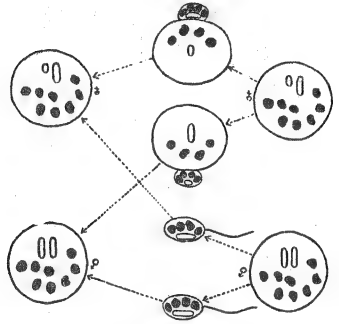


ش۲۶_نمایش پخشهترو کروموسومهادرموقع تشکیل گامتهای درزفیل ملانو گاستر. شکل دست چپ در بالا تشکیل سپرماتوزوئید و در پائین تشکیل تخمچه را نشان میدهد . شکل دست راست امکان تشکیل تخم نر و مادهرا نشان میدهد . (اقتباس ازگوئینو)

X ونیم دیگرواجد Y میباشندیس دوجور تخم تشکیل میشود: تخمچه X با سپر ماتوزوئید X نخم X (نر)میدهد. X تولید تخم X (ماده)میکند X تخمچه X با سپر ماتوزوئید X تخم

حالات دیگری را نیز بیان کرده اند که با آنه که ۲۰ تقریباً از حیث شکل متشابه میباشند معهذا با یکدیگر هنگام کاهش کروماتیك اختلاف دارند بنا بر این ممکن است از حیث قد و شکل با یکدیگر متشابه باشند ولی ساختمان مختنفی دارا باشند پس محتملا میتوان گفت که این حالت در حیوانات کلی باشد و دو شکلی کروموسومهای جنسی استثنائی میباشد.

دسته دوم - معروف بدسته ابراگساس (۱) شامل موجوداتی است که نرآنها یك جفت کروموسوم سکسی دارد و ماده فقط یك کروموسوم جنسی X و یا یك جفت کروموسوم جنسی نا متشابه X داراست (شکل ۳۰) . بالتزر (۲) (۱۹۱۳) در بروانه ها (ارژیا (٤) ولیمانتریا (۵) وفرا گماتوبیا (۲) این طرز پخش کروموسومهای جنسی را دیده اند در برندگان (مرغ و بوقلمون) نیز



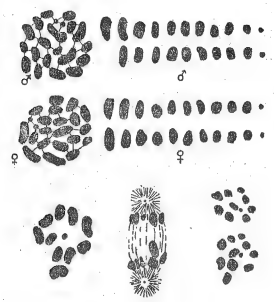
ش ۳۵ ـ نمایش پخش هتروکروموسومها در تیپ آبراگزاس (اقتباس ازگوائینو)

بخش کروموسومهای جنسی در نر و ماده بهمین طرز دیده شده است در مرغ خانگی خروس دارای دو هترو کروموسومی است درازتر از کروموسومهای دیگر و مرغ یکی از این دو کروموسوم را دارد کروموسوم دیگر ۱از X کوچکتر است(هانس (۷) ۱۹۱۶ و شواگو ۱۹۱۶ (۸) و اکرنگا ۲۰ ۹۱ (۹).

در یاخته های نر پروانهای بنام فراگماتوبیا فولیژینوزا(۱۰) پنجاه و شش کروموسوم دیده میشود که از این عده دو کروموسوم جنسی X است سپرماتوزوئیدهای

Phragmatobia - 7 Lymantria - Orgya - Seiler - Y Baltzer - Abraxas - Ph. fuliginosa - A Akkeringa - Shiwago - A Hance - Y

این حشره همه دارای YY کروموسوم معمولی ویك کروموسوم جنسی X میباشند در صورتیکه تخمچه ها علاوه بر YY کروموسوم معمولی نیمی دارای یك X و نیم دیگر دارای یك Y میباشند پس تخمهائی که از آمیزش یك سپرماتوزوئید و یك تخمچه X



ش ۳۸-جفتهای کروموسوموهترو کروموسومدر آنازا تریستیس (گارمور گان اقتباس از گوتینو) دار حاصل شود از تیپ نر و تخمهائی که از آمیزش بك سپرماتوزوئید و یك تخمچه ۲ دار حاصل شود از تیپ ماده اند.

اختلاف کروموسومهای جنسی در نروماده عده ای از حشر ات (ش ۳ ۳) هزار پایان عنکبوتها عده ای از سخت پوستان اورسن نواعم و کرمها نیز دیده شده است هم چنین در پستاند اران ژردان (۱) (۱) (۱) در ساریغ و وینی وارتر (۲) و سنمون (۳) (۱۹۱۱) در گربه گویر (٤) در موش نبودن قرینه را در هترو کروموسوم جنسی نر و ماده مشاهده کرده اند و دسه دالك (۵) (۳۱۹۱) نشان داده است که ماده خوك از بیست کروموسوم چهار هترو کروموسوم و نر از هیجده کروموسوم دو هترو کروموسوم جنسی ۲ دارد همین دانشمند (۲۹۱) در نرگاو از ۸۳ کروموسوم دو کروموسوم ۲ و در ماده

Wodsedalek - Guyer - & Sammon't - Winiwarter - Y Jordan - 1

از ۳۷ کروموسوم یك × یافته است این طرز پخش هتر و کروموسوم را نیز در اسب مشاهده کرده است (۱۹۱۶) فون وینی و را تر (۱۹۱۲) در مرد ۷۶ کروموسوم و در زن ۸ ۶ کروموسوم یافت از این نظر انسان را باید در دسته در زفیلا قر ارداد (ش ۳۷) بنتر (۱) (۵۲۹) که مطالعات دامنه دار تری در کروموسوم عده ای از پستاند اران مانند کیسه داران و سک و خرگوش و اسب و جوجه تیغی و خفاش نمیمون انسان کرده است در نر این حیوانات × و ۷ یافته است بنا بر این مرد نیز دارای ۸۶ کروموسوم است که دو تای از آنها × و ۷ هماشد و از ۸۶ کروموسوم است که دو

کیهارا (۲) و انو (۳) اختلاف هتروکروموسوم را در عدهای از گیاهان که نر و و ماده آنها جداهستند مشاهده کردهاند دریاخته های پایه نر رومکس اسه توزا (٤) (ترشك) دوازده اتوسوم و یك خو۲۷ و دریاخته های پایه ماده این گیاه ۲۱ اتوسوم و ۲۲ یافته اند پس همه گامتهای ماده x+7 و لیم ماده x+7 و نیم دیگر x+7 و این در ند

L. was seen as the cost of the cost of the

ش ۳۷ _ کروموسومهای انسان

کیهارا و وینی (۵) (۲۹ ۲۹) در ماده گیاه هومولوس ژاپونیکوس (۳) ۲۱ کر وموسوم (x+x+x+x+x+1) و درمادههومولوس کر وموسوم (x+x+x+x+1) و درنر این گیاه (x+x+x+x+1) کر وموسوم مشاهده کر ده اند لوپولوس (۷) (x+x+1) و درنر این گیاه (x+x+1) کر وموسوم مشاهده کر ده اند سانتوس (۸) (x+x+1) اختلاف هتر و کر وموسومها را در الود ناژیگانتها (۹) نشان دادهم چنین وینی (x+x+1) در لیکنیس دیوئیکا (x+x+1) و لیکنیس آلبا (x+x+1) اختلاف مشر و کر وموسومهارا بطور وضوح نشان داده است. درلیکنیس آلبا یک جفت کر وموسوم نا متساوی یافت. بلاك بورن (x+x+1) معلوم داشت که درماده این دو گونه یک خفت کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم و یک کر وموسوم بزرگ x+1 و در نر یک کر وموسوم x+1 و یک کر وموسوم و داست.

Humuls Japonicus - Winge - Rumex acetosa- & Ono- W. Kihara- Y. Painter - V. Lychnis alba- V. Lychnis dioïca- V. Elodea gigantea - V. Santos - A. H. Lupus - V. Blackburn- V.

در حیوانات علاوه بر دو شکلی سپر ماتوزوئیدها از نظر کروهوسوی اختلاف دیگر از حیث قد وجود دارد زلنی (۱) و سه نای (۳) (۱۹۱۰) در چند حشره و ودسدالك (۱۹۲۰) در چند گاو نر و گودریش (۳) در آسکاریس انکوروا (۱) از سنجش سر عده زیادی از سپر ماتوزوئیدها این اختصاص را معلوم داشته اند.

برحسب آنکه کروموسومهای جنسی در تر و ماده بی قرینه باشند دو تیپ وراثتی ایجاد میشود این نوع وراثت را که منسوب بفا کتورهای متمرکز برکروموسومهای خنسی میباشد و یکجا با این کروموسومها انتقال می یابند وراثت و استه بجنس می نامند در فصول گذشته که از قوانین مندل بحث کرده ایم انتقال صفت منتسب بیك فاکتور و متقابل بآن را بدون مراعات جنس در نظر گرفته ایم و در اینحال نتیجه را در هیبرید های نسل اول یکسان دیده ایم یعنی اعم از آنکه صفتی از پدر یا مادر باشد در هر حال هیبریدها متشابه میشوند تفرقه صفات در نسل دوم نیز بدون توجه بجنس این افسراد از قانون مندل تبعیت میکند در این حال باید جایگاه این فاکتور و متقابل آنرا در یکی از گروموسومهای غیر جنسی بدانیم.

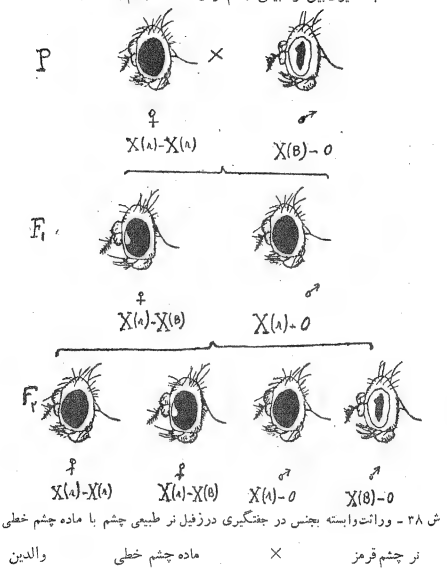
دسته درزفیلا مورگان و مکتب او در درزفیل تحقیقات دقیقی کردهاند برای مثال چشم بارد (خطی) را که سابراکولبی تیس (۵) (۱۹۲۱) و گوئینو (۱۹۲۱) مورد مطالعه قرار دادهاند شرح میدهیم :

۱ - جفتگیری بین ماده چشم طبیعی قرمز و نر چشم بارد(ش ۳۸) نرچشم خطی \times ماده چشم قرمز والدین نرچشم قرمز + ماده چشم لوبیائی نسل اول $\frac{1}{2}$ نر چشم بارد + $\frac{1}{2}$ نرچشم قرمز + ماده چشم لوبیائی + ماده چشم قرمز نسل دوم $\frac{1}{2}$ نرچشم بارد + $\frac{1}{2}$ نرچشم قرمز مز + ماده چشم لوبیائی + ماده خشم قرمز نسل دوم اگر نتایج این جفتگیری از وراثت مندلی تبعیت میکرد باید افراد نسل اول از نرها و ماده های لوبیائی چشم تشکیل یافته باشند و مگسهای نسل دوم هم به نسبت ربعی

Barred - O Ascaris incurva - & goodrich - T Senay - Y zeleny - Y

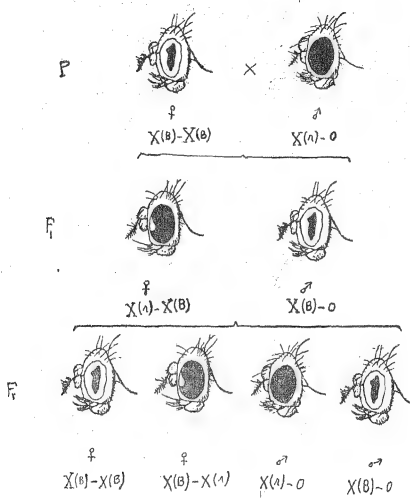
نروماده چشم قرمز و نیمی نروماده چشم اوبیائی و ربعی نروماده های چشم خطی (بارد) . حاصل شوند.

۲ ـ جفتگیری بین نر طبیعی چشم قرمز و ماده چشم بارد . (ش ۳۹)



ار چسم قرمر + ماده چسم طعی والدین + نر چشم بارد + ماده چشم لوبیائی + نر چشم قرمز + نر چشم خطی نسل دوم + مادهٔ چشم لوبیائی + ماده چشم خطی نسل دوم

حال اگر نتایج حاصل از این دو جفت گیری را در نظر بگیریم می بینیم که نبرهای F_1 در حالت اول چشم قرمز و در حالت دوم چشم خطی میباشند همچنین ترکیات F_1



ش ۲۹ وراثت وابسته بجنس در جفتگیری درزفیل نر چشم خطی بانر چشم طبیعی نسل دوم در حالت اول ربعی افراد ماده چشم قرمز و ربعی افراد ماده بارد میباشند ولی در هر دو حالت مادههای نسل اول لوبیائی چشم میشوند یعنی کم و بیش منظرهمیانه داشته هتروزیگوت میباشند حال اگر یکی از مادههای ۱٬۱ لوبیائی چشم با نسر قرمز خالص از تیپ والدین جفت گیری کند اخلافی تولید میکند مرکب از مادههای چشم

قرمز و نرهای چشم قرمز و ماده های چشم لوبیائی و نرهای بارد. این تجربه بخوبی نشان میدهد که ماده هیبرید نسل اول واجد فاکتور بارد بودن است بر خلاف نرهای قرمز یا بارد نسل اول خالص هیباشند زیرا اگر یکی از نرهای قرمز نسل اول با همادر قرمز خود جفت شود اخلاف خالص چشم قرمز تولید می کنند. همچنین اگر یك نسر بارد نسل اول با مادر باردخود جفت شود اخلاف بارد خالص تولید میکند بنا براین باید چنین نتیجه گرفت که نرهای نسل اول در حکم هیبریدهای کاذب هستند زیرا در جفتگیری ساختمان هموزیگوتی را نشان میدهند بالاخره در این دو حالت از جفتگیری باید توجه داشت که اولا ماده های چشم لوبیائی نسل اول افسراد هتروزیگوت هستند یعنی در ساختمان ژنوتیپی آنها دو فاکتور یافت میشود که یکی از طرف پدر و دیگری از طرف مادر آمده است مادر آمده است ثانیاً نرهای قرمز فقط واجدفاکتوری میباشند که ازطرف مادر آمده است این خصوصیات را وقتی هیتوان بآسانی توضیح داد که فرمن شود فاکتورهای قرمز و در (۱) و بارد (۱) و بار

بحث ژنتیکی حالت اول _ ماده چشم قرمز دو کروموسوم × دارد هریك از این دو کروموسوم شامل یك فاکتور x(r) - x(r) = x دو در ریحته ژنوتیپی ماده x(r) - x(r) = x و در نر بارد یك کروموسوم × یافت میشود محتوی فاکتور متقابل (h) پس در ریخته ژنوتیپی نر x(r) - x(r) = x دیده میشود .

$$x(r) - x(r)$$
 ماده $x(r) - x(r)$ والدين $x(r) - x(r)$ $x(r) - x(r)$ $x(r) - x(r)$ كامتها ماده چشم لوبيائی $x(r) \times x(h) = x(r) - x(h)$ نسل اول $x(r) \times y = x(r) - y$ نسل اول

نرهای قرمزنسل اول مانند مادر قرمزهای خالص هستند زیرا فقط یك كروموسوم × دارندكه فقط از تخمچه انتقال یافته است و درآن یك فاكتور تا یافت میشودبنابر این هموزیگوت هستند از جفتگیری بین افراد نسل اول ترکیبات زیر حاصل میشود:

$$x(r) - x(b)$$
 ماده $x(r) - y$ ماده $x(r) - x(b)$ $x(r) - y$ $x(r) - y$ $x(r) - x(b)$ $x(r) - x(r) - y$ ماده های چشم قرمز $x(r) \times y = x(r) - x(r)$ نسل دو $x(r) \times y = x(r) - x(b)$ نرهای چشم لو یا گیرای $x(r) \times y = x(b) - x(b)$ نرهای چشم خطی $x(b) \times y = x(b) - y$

بخش کروموسوم بدین طرز خصوصیات این جفتگریها را بطور ساده نمایان میسازد x(b) - x(b) - x(b) و ریخته نــر قرمز

: x(r)—y

زر
$$\mathbf{x}(b) - \mathbf{x}(b)$$
 ماده $(b) - \mathbf{x}(b)$ والدین $\mathbf{x}(b) - \mathbf{x}(b)$ $\mathbf{x}(b) - \mathbf{x}(b)$ گلمتها مادههای چشم لوبیائی $\mathbf{x}(b) \times \mathbf{x}(r) = \mathbf{x}(b) - \mathbf{x}(r)$ نسل اول $\mathbf{x}(b) \times \mathbf{y} = \mathbf{x}(b) - \mathbf{y}$ نسل اول

در اینجانرها از تیپ مادرند زیرا تنها کروموسوم × آنها از مادر میآید از جفت

گیری بین نر و ماده های نسل اول ترکیبات زیر بدست میآیند :

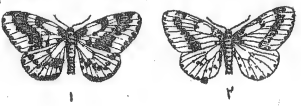
$$x(b)-x(r)$$
 ماده $x(b)-x(r)$ نسل اول $x(b)-x(r)$ $x(b)-x(r)$ $x(b)-x(r)$ $x(b)-x(r)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(b)-x(b)$ $x(c)-x(b)$ $x(c)-x(c)$ $x(c)-x(c)$ $x(c)-x(c)$

بنا بر این تجربه تئوری طرز پخش کروموسومهای جنسی را در جفتگیری تأیید میکند.

در درزفیل وراثت وابسته بجنس یا سکس لینکد (۱) (اصطلاح دانشمندان امریکائی) بفا کتورهائی که ۱۰ تای آنها را شناخته اند بستگی دارد فا کتورهائی که در نردنگ چشم (سفید آلبالوئی ئئوزین) دروضع بال بالهای ناقص مینیاتور (۲) (ظریف)

کلوب 'بوو 'دوشاخهای (۱) شکل نا هنجار شکم همچنین عدهای از فاکتور های لتال از اینگونه هستند بنابر این فاکتورها بر روی کروموسوم x جای دارند . در گونه های دیگر درزفیل نیز این مشاهدات را نمودهاند چنانچه در درزفیل و پریلیس (۲) ۲۲ فاکتور و در درزفیل سیمولنس (۳) ۱۷ فاکتور و در درزفیل اسکورا (٤) (۲۱) فاکتور و در درزفیل و پلیستونی (۷۱) فاکتور یافتهاند همه این فاکتورها بطرز پخش کروموسوم x بستگی داشته در جفتگیری از تیب و راثت و ابسته بجنس تبعیت می کنند .

این طرزورات را در مهرهداران بخصوصهاهیها ودرگربه (فاکتوریکه بستگی برنگ سیاه یا تان دارند) معلوم داشتهاند همچنین بطوریکه بعدها خواهیم دیددر انسان



ش 2 - c e شکل ابراگزاس: ۱-تیپ کروسولاریاتا؛ ۲-تیپلاکتیکولور (ازدون کاستر) عده ای از بیماریهای و راثتی تابع این طرز انتقال و ابسته بکروموسوم جنسی میباشند که با ساختمان سیتولوژیکی و وجود <math>x در زن ویك x و y در مرد وفق میدهد

درگیاهان نیز بعنوان نمونه ومثال میتوان لیکنیس آلبارا ذکر کرد. بور (۱۹۱۲) در این گیاه که نر و ماده دو پایه جداگانه دارند در یاخته های پایه نر کروموسوم x و y و یاخته های پایه ماده ساختمان x را دارند صفت باریکی بـرگ را که و ابسته بجنس است مورد مطالعه قرار داده است.

دون کاسل (۱۹۰۸) دومین تیپ وراثت وابسته بجنس را در پروانه ای بنام ابر اکز اس گروسولاریاتامعلوم داشته و تئوری کروموسومی اختصاصات این نوع وراثت راروشن ساخته است. در جفتگیری گونه گروسولاریاتا (۵) ولاکتیکولور (۲) جوری (۷) از اینگونه که بال لکه های رنگین کمتر دارد صفت گونه ای بر صفت جوربار زمیباشدیعنی هتر وزیگونها از تیپ

grossulariata - Φ D. obscura - ξ D. simulens - Ψ D. virilis - Υ bifide - 1 variété - Υ lacticolor - ¬

گروسولاریاتا میباشند (ش ٤٠).

۱۰ _جفت گیری:

در اینحالت از جفتگیری میبینیم افراد سل از ماده های لاکتیکولور و نرهای گروسولاریاتا تشکیل میبابند ماده های سل اول ازتیپ پدر خالص لاکتیکولور میباشند برعکس نرهای گروسولاریاتا ساختمان هتروزیگوت دارند.

۲۰ ـ جفت گیری:

$$i_{i}$$
 والدین ماده لاکتیکولور والدین نسل اول i_{i} ماده لاکتیکولور و والدین i_{i} نسل اول i_{i} نسل اول i_{i} نسل و ماده های گروسولاریاتا i_{i} نسل دوم ماده های لاکتیکولور i_{i} ماده های لاکتیکولور i_{i} ماده های گروسولاریاتا.

بیان واستدلال هر یك از این دوحالت با طرزپخش و انتشار کروموسوم × میشود میدانیم که در نر سلولها×۲ و در ماده سلولها رو × دارند .

° ۱ جفت گیری

$$x(G) - y \times x(I) - x(I)$$
 ماده والدین $x(G) - y \times x(I) - x(I)$ ماده والدین $x(G) - y \times x(I) \times x(I)$ خامتها $x(G) \times x(I) = x(G) - x(I)$ نسل اول مادههموزیگوتلاکتیکولور $x(I) - x(I) - x(I) = x(I)$

از جفت گیری بین افراد نسل اول چنین خواهیم داشت:

$$(1)$$
 (1)

همچنین در کبوتر صفاتی یافته اند که بجنس و ایستگی داشته از این تیپ و را ثت تبعیت دارند مانند صفت نرمی و رنگ بال و پر . نتایج حاصل را در این حالات با در نظر گرفتن یا کر و موسوم x در ماده و دو کر و موسوم x در نر میتوان توضیح داد . بطور خلاصه تجربه نشان میدهد که در حیوانات صفاتی هستند و را ثتی و از آنجا که اختلاف کر و موسوم جنسی بین نر و ماده عده ای از حیوانات عدم قرینه ای حاصل میکند دو تیپ و را ثتی می بین نر

پس بین مشاهدات سیتولوژی که برای اثبات تئوری کروموسومی دلیل و گواه قوی میباشد و نتایج ژنتیك رابطه مستقیم و هم آهنگی کامل دیده میشود .

یاره ای از صفات استثنائی که در کیفیات تفوق صفات می بینیم موضوع انتقال فا کتورهای وابسته بجنس (سکسلینگد) و بستگی آنها را بطرز پخش کرو موسوم روشن میسازد . برید ج ۱۹۱۳ از مطالعه این حالات استثنائی نتایج سود مندی بدست آورده است وقتی درزفیل ماده چشم سفیدبا نر چشم قرمز (صفات وابسته بکروموسوم جنسی) جفت شود پنجاه در صد ازمگسهای نسل اول هتروزیگوت چشم قرمز و پنجاه در صد مانند مادر از مادههای سفید چشم هستند ولی برحسب اتفاق علاوه بر ترکیبات فوق چند ماده سفید و چند نر قرمز چشم هم بدست میآید.

علت پیدایش ماده های استثنائی (دارنده صفت مادر) و نرهای استثنائی (دارنده صفت پدر) را از راه فرضیه کرو موسومی بیان میتوان کرد هنگام تقسیم تنصیفی عده ای از گامتها بطور طبیعی حاصل میشوند و این گامتها طبق قانون وراثت وابسته بجنس مگسهای طبیعی ایجادمیکنند ولی تقسیم تنصیفی درعده ای دیگر طوری است که دو کروموسوم یم یکجا در بعضی از گامتها وارد میشوند و بعضی دیگر از گامتها فاقد کروموسوم یم میباشند در این صورت در نر و ماده دوجور تخم چه تشکیل میبابد عده ای دارای دو یک عده دیگر عاری از یک میباشند لز آمیزش این دو جور تخمچه با دو جور سیر ماتوزوئید نر قرمز چشم ترکیبات زیر بدست میآید:

در فرمول بالا نرهای قرمزی می بینیم که کروموسوم x را برخلاف عادت از پدر گرفته اند و ماده های سفیدی که هر دو کروموسوم x را از مادر برده اند و ماده های قرمز دارای سه x که بآسانی از ماده های طبیعی تشخیص داده نمیشوند معهذا موجودهائی هستند که از نظر کروموسومی از ماده های طبیعی اختلاف دارند و همچنین در این حالت استثنائی تخمهائی عاری از x تشکیل می یابد چنین تخمهائی ماندنی نیستند.

اگر این فرض صحیح باشد:

۱ _ از ماده های سفید استثنائی که ریخته x-x-x-x دارند گامتهای غیر طبیعی باید حاصل شود در حقیقت کروموسومهای جنسی بسه طریق از یکدیگر جدا شدنی بوده چهار جور تخمچه تولید میشود (b) x و (b) x (c) x و (c) x و x و x (d) x و x و x (d) x و x و x (e) x و x (f) x و x (f) x و x (h) x و x (h) x و x (h) x (

| گامتهای ماده | | گامتهای نر | e. | |
|-------------------------|----------|--------------------------|------------------|-----------------------------|
| x(b) | \times | $\mathbf{x}(R)$ | = x(b)-x(R) | ماده قرمن |
| x(b) | \times | У | = x(b)-y | نر سفید |
| y | \times | $\mathbf{x}(R)$ | $= x(R)_{-y}$ | نر قرمز استثنائی |
| у | \times | У | у у | ماندني نيستند |
| х(р)~х(р) | X | $\mathbf{x}(R)$ | = x(P)-x(P)-x(B) | ماده قر مز استثنائی (با ۳x) |
| х(р)-х(р) | X | У | = x(b)-x(b)-y | ماده سفید استثنائی |
| x(b) - y | \times | $\mathbf{x}(\mathbb{R})$ | = x(b)-x(R)-y | مادهقرمز باشكل غيرطبيعي |
| x(b)-y | × | У | = x(b)-y-y | نر سفید غیرطبیعی |

نر های سفید $y - y - (b) \times (b)$ که ریخته نا هنجاری دارا میباشند گامتهای x(b) - y و y را تشکیل میدهند از آمیزش سپر ماتوزوئید های x(b) - y با تخمچه های ماده سفید معمولی بازهم مادههای سفید استثنائی که ریخته x(b) - x(b) - x دارند تشکیل میبابد تجربه نشان میدهد این نا هنجاری باز بعدهای از اخلاف انتقال می یابد.

Y بهمین طریق میتوان نتیجه گرفت که ماده های قرمز غیر طبیعی که ریخته ریخته x(b) - x(b) + x(b) - x(b) = x(b) - x(b) = x(b) + x(b) = x

این طرز پخش هترو کروموسومی تجارب جفت گیری را که نتایج مثبت داده اند تایید میکند تحقیقات سیتواوژی نیز مؤید این نظر بوده نشان میدهد که در یاخته های عده ای از این ماده ها ۱۳ و یا دو کروموسوم ۲ و یك کروموسوم اضافی ۷ یافت میشود بنابراین تحقیقات سیتولوژی هم مدرك محکمی برای بیان تجارب جفت گیری و هم دلیل قاطعی برای فرض طرز پخش کروهوسومهای جنسی می باشند.

بیان حالات استثنائی را که در فوق دیدیم مشاهده مفید مورگان دربعضی از نژادهای در زفیل ملا نوگاستر تقویت میکند این دانشمند و جود کر و موسومهای * بهم چسبیده را دیده است که در هنگام تشکیلگامت از هم جدانشده و یکجا در یك گامت و ارد میشود و تخمچه دیگر عاری از * میگر ددیس تخمچه های * * و عاری از * تشکیل می باید فرص کنیم که در کر و موسومهای * ماده فا کتور زردی باشد از جفتگیری این ماده بانری که در کر و موسوم * فاکتور متقابل (۵) رنگ و حشی منسوب بانست دارا باشد در اینصورت نمیم حفتگیری را میتوان چنین نماش داد:

$$x (s) = y$$
 اده $x (j) = x (j) \times y$ اده $y = x (s) = y$ $y = x (s) = x (j) = x (j) = x (j)$ اده های و حشی با $x (s) = x (j) = x (j)$

اگر در تشکیلگامت تقسیم تنصیفی بطور غیر طبیعی صورت نگیر دنسل اول از نرهای زرد x(J)-x(S) و ماده های وحشی x(J)-x(S) تشکیل میشود بهمین طریق میتوان گفت که ماده های ناهنجاریکه ریخته x(J)-x(S) را دارند باید نسل مخصوصی پیدانمایند

با تجربه هم چنین افرادی بدست آورده اند . تحقیقات سیتولوژی هم نشان داده است که نوك کروموسومهای x بهم چسبیده اند این افراد (ماده های xویاx + x یا علاوه بر x بهم چسبیده و اجد یك x و یا یك x که از نر بآنها میرسد میباشند (ش ۱ ۲)

بریدج و گابریچوسکی (۱) (۲۷) این ماده هارادربر ابر R.x (اشعه x) قرار داده موفق شدند اتصال کروموسومهای x را از بین ببرند و نتایج ژنتیکی که از ایجاد

N.Y.

چنین انفصالی انتظار داشتند بدست آوردند و از بکار رفتن ف کتورهای و ابسته بکروموسوم جنسی دو باره حالت طبیعی بازگشت نمود.

تجارب ترانسلوکاسیون (۲) (۱۹۲۷) تحت تاثیر اشعه x یکی دیگر از مواردی است که رابطهٔ بین وراثت وابسته بجنس و فاکتورهای متمرکز در کروموسومهای x

را نشان میدهد بطوریکه بعدها خواهیم دید ممکن است قطعهای از یك اتوسوم بیکی از کروموسومهای x بچسبد از این پس پخش فا کتورهای محتوی در این قطعه از تیپ وراثت و ابسته بجنس تبعیت میکند .

موار و پانتر (۳) (۲۹ ۲۹) با تحقیقات سیتواوژی چسبیدگی قطعه جدا شده از اتوسوم را بکر و موسوم x مشاهده نموده اند . مطابقت مشاهدات سیتولوژی را با نتایج ژنتیك نمینو آن اتفاقی دانست زیر اوجو دفا کتورهائی برما محقق است که تابع طرز پخش کروموسوم x میباشند هرنوع اختلال در طرز انتقال کروموسومها (عدم تفرق و چسبیدگی یا قطع رابطه تغییر مکان) تغییری در پخش فا کتورها ایجاد میکند بنابر این میتوان موضوع تمر کز ژنهای و ابسته بکروموسوم x را بطور قطع حل شده پنداشت و این مطلب را برای بیان مسئله کلی تری که طرز تمرکز فا کتورهای ژنتیك در دستگاه کروموسومی باشد بکار برد.

ریختههائی که در نر درزفیل و یا ماده پروانهها و پرندگان بکار بردیم کروموسوم

ر را طوری در نظرگرفته ایم که عاری ازفا کتور است تا این اواخر اختلاف کروموسوم ر را باکروموسومهای دیگر در قد و شکل دانسته موفق نشدند که وجود ژنی را بر روی آن معلوم دارند بنابر این تصور شده است که اگر کروموسوم ۷ جایگاه فا کتورهائی باشد این ژنها باید بیعمل و عاری از خاصیت باشند بر خلاف امروز در آن بوجودفا کتورهائی فعال که دارای عملی کاملاطبیعی میباشند پی برده اند.

نخستین دلیل فعالیت ژنتیك این کروموسوم در درز فیل موقعی است که نری x عاری از x ازاخلاف ماده هائی که y به x چسبیده باشد یعنی ریخته x دارا باشند حاصل شده باشد چنین نری سترون میگردد و این دلیل بر اینست که کروموسوم y در فعالیت غدد تناسلی بر مداخله دارد.

سترن (۱) (۲۹ ۲۹) نشان دادکه فاکتور (b) بوبد (۲) در کروموسوم x و فاکتور متضاد و متقابل بارز آن (B) در کروموسوم y جای دارد. هر وقت قطعهای از کروموسوم y که واجد فاکتور (B) است بیکی از کروموسومهای x بچسبد سر انجام ماده هائی بدست میاید دارای ریخته ژنو تیپی (B) y - x(b) - x(b) - x(b) با آنکه فاکتور بوبدرا بحالت مضاعف داراست واجد مشخصات ماده معمولی نبوده بلکه صفت بارزنر در آن نمایان میگردد (سترن ۲۹ ۲۹ - ۲۹ ۲۹). تمرکز فاکتور y - x(b) - x(b) نمایان میگردد (سترن ۲۹ ۲۹ - ۲۹ ۲۹). تمرکز فاکتور y - x(b) - x(b) در نژاد بوبد ماده های عاری از y - x(b) - x(b) دارند در صور تیکه نرهای واجد کروموسوم y - y بعلت عمل جلوگیری کننده فاکتور x - x(b) - x(b).

مثال اخیر نشان میدهد که فاکتورهای y جزیاخلاف جنس را انتقال پذیر نمیباشند زیرا در دسته در زفیلا فقط افراد این جنس و اجد کر و موسوم y میباشند بنا بر این یك نوع تازه و را ثت و ابسته بجنس (و را ثت یك طرفی y) حاصل میشود که در موجود فقط یك جنس از آن تبعیت دارد:

hérédité unilatérale - T bobbed - T Stern - 1

در انسان حالتی غیر طبیعی که اتصال انگشتهای ۱۱و ۱۱۱ یا باشد دیده میشود. کاسل (۱۹۲۱) اهمیت این بد شکلی را از نظر زنتیك نشان داد که فقط بمرد انتقال پذیر است.

۳ ـ تجمع بين فاكتورها

سابقاً دیده ایمکه جایکاه ژنهاکروموسومها میباشد بنا براین تفرق مستقل ژنها را بكمك تفرق مستقل جفتهاى كروموسومي ميتوان بآساني توضيح دادواضح است مستقل بودن فاكتورها وقتى نمايان استكهبر جفتهاى كروموسوم قراركر فته باشند أكرموجودي ده یا بیست جفت کروموسوم یا بیشتر داشته باشد و در او جز دو یا سه یا چهار جفت فاكتورهائيكه نمايش دهنده قانون مندلى هستند نشناسيم احتمال اينكه اين فاكتورها بر جفتهای مختلف کروموسوم قرارگرفته باشندزیاداست بدینجهت تفرق مستقل در موجوداتی که بیشتر از چند نژاد نمی شناسیم قاعده کلی است ولی در موجود بکه نژادهای متعددی از آن را میشناسیم اگر شماره کروموسوم محدودتر باشد مسلم است وقتی فرضیه کروموسومی (که کروموسومها را جایگاه فاکتورها میدانند) صحیح است که از این فاکشورها عده زیادی را بر روی یك جفت کروموسوم متمركز بدانیم فاكتورهائيكه بريك جفت كروموسوم قرارگرفته باشند كيفيت تفرق مستقل را نمايش نمیدهند مثلا در درزفیل ژنهای و ابسته بجنس یعنی ژنهائی که برحسب فرض بر کرو موسوم x متمرکز میباشند هنگام تقسیم تنصیفی یکجا واردگامتیکه دارای هتروکروموسوم است میشوند طبیعی است فاکتورهائیکه بدین طریق با یکدیگر بستکی دارند و تفرقه پذیر نمی باشند عدم تفرق لزوماً تغییری در نسبتهای مندلی اخلاف حاصل میکند. بر عکس فا کتورهای مثمرگز بر کروموسوم x نسبت بفاکتورهای متمرکز بر یکی از سهجفت

کروموسوم دیگر درزفیل کیفیت تفرق مستقل را نشان میدهند .

اجتماع و پیوستگی فاکتورها را مورگان و همکارانش نشان دادند و تئوری بهم پیوستگی (۱)را تاییدکر دنداین کیفیت را بخصوص در زفیل که از آن سیصد نژادمیشناسیم و در حیوان بیش از چهار جفت کروموسوم نیست بهتر نمایش میدهد .

از جفتگیری دو مگس که در دو جفت صفت با یکدیگر اختلاف داشته باشند یکی بدن خاکستری (G) و بال در از (L) و دیگری بدن سیاه (n) و بال کوتاه (۷) بساشد دو جفت فاکتورهای متقابل خاکستری سیاه و در از کوتاه میباشد اگر هر جفت صفت

ش ۲۶ ـ توضیح تمرکز فاکتورهای آ و ۱ در یك کروموسوم (درزفیلخاکستری و بلند بال) و فاکتورهای ۱۰ و ۱۱درکروموسوم دیگر (درزفیل سیاه و کوتاه بال) مستقیماً مورد دقت قرار گیرد مینیم تابع تئوری تفرق مستقل صفات مندلی میشود ریخته ساختمانی هیبرید های (F۱) GnLv (F۱) بوده هیبرید های (T۱) بهلت تفوق فا کتورهای او تا این افراد دارای بال دراز و بدن خاکستری میشوند این فاکتورها در صور تیکه از یکدیگر جدا شدنی باشند در هیبرید چهار جور گامت باشند در هیبرید چهار جور گامت و Gr و Gl و Gr تواید میشود

برای تعیین اقسام واقعی گامتهای هیبرید کافی است که یکی از این افراد (Gul.v) را با یکی از والدین که واجد فا کتورهای نهفته ۱۳باشد

جفت نمائیم در این صورت می بینیم که افراد نسل دوم منحصراً از دو دسته تشگیل

یافته اند پنجاه در صد خاکستری دراز و پنجاه در صد سیاه کوتاه یعنی که هیبریدهای نسل اول بیش از دوجورگامت GL و rr تولید نکر ده اند یعنی بین فاکتورهای و LoG یا یث نثراد و فاکتورهای و n نثراد دیگر بستگی کامل موجود میباشد بعبارت دیگر فاکتورهای GL بر کروموسوم همسر همان جفت جای دارند:

ممکن است بستگی فاکتورها به تجمع آنها در یک گروموسوم منسوب نبوده جاذبه یا دافعه شیمیائی با فیزیکی را عامل ارتباط دانست یعنی بین دو فاکتور آوی و دو فاکتور ۱۱ و ۲ کیفیت حذب مخصوص یا بعکس بین آوی و همچنین ۱ و ۱۱ کیفیت دفعی موجود باشد که سبب طرز جمع و پراکندگی این فاکتورها درگامت باشداما تجربه نشان میدهد که در جفتگیری دو نژادی از درزفیل که واجد این فاکتورها بطرزدیگر باشند مثلا نژاد خاکستری بالکوتاه دیگری نژاد سیاه و بال دراز افراد هیبریدی بدست میاید که دارای ریخته ژنوتیپی الکوتاه دیگری نژاد سیاه و منظره فنوتیپی خاکستری درازبال میباشند بنابراین طرز تجمع و بستگی بین فاکتورها بکیفیت جنب و دفع فیزیسکی یا شیمیائی بستگی ندارد.

برای دانستن نوع گامتهای هیبرید کافی است هیبرید سا را با ماده نشراد ۱۱ برای دانستن نوع گامتهای هیبرید کافی است هیبرید شراب و بنجاه در صدسیاه در از ۱۱ به جفت شود اخلاف حاصل از پنجاه در صد خاکستری کوتاه و پنجاه در صدسیاه در از بال تشکیل میبابند یعنی در هیبرید دو جورگامت Gr بین ۱۱ تشکیل میبشود بنا بر این متوجه میشویم که ارتباط بین Ger از یکطرف و بین ۱۱ و ۱۱ زطرف دیگر جز ساختمان و طرز قرارگرفتن فاکتورها بر کروموسومها نیست یعنی در این حالت فاکتورهای Gr بریك کروموسوم همسر تمرکز یافته اند.

توجه به نکاتیکه در بالا ذکر شد ضروری است زیرا نشان میدهد که ساختمان واحتصاصات فاکتورها ارتباطی با طرز تجمع آنها ندارد بلکه وضع فاکتورها در هیبرید بهمان وضعی است که پس از جفتگیری از والدین بهیبرید رسیده است اگر یکی از والدین واجد فاکتورهای و و و و و و و و الدیگر دارای فاکتورهای ۱۹۷ باشد فاکتورهای

 I_0 بر طبق نظر بالا بر یك كروموسوم و فا كتور V_0 و V_0 و موسوم دیگر متمر V_0 میباشند برعكس اگر یكی از والدین فا كتورهای V_0 و والد دیگر فا كتورهای V_0 و میباشند برا دارا باشند فا كتورهای V_0 و V_0 و V_0 و موسوم و V_0 و V_0

دانشمندان امریکائی از زیاد بودن شماره نژادهای درزفیل استفاده برده در کیفیت تجمع فاکتورها نشان دادهاند که یکعده ژن با فاکتورهای سیاهی یا کوتاهی بالهمزاه هستند و هستند از این جمله اند فاکتورهائی که در حالت متقابل هشخص موتاسیونهائی هستند و ظهور اختصاصات بی بالی (۱) یا کمان بالی (۳) ، بریده بالی 'چشم ارغوانی وغیره را باعث میشوند همه این ژنها بیکدیگر بستگی دارند و در عین حال بفاکتور کوتاه بالی و یا بهر دو مربوط میباشند و یکجا بگامتها نقل شده یك گروه مستقل ژنتیك میسازند بنا بر این بر طبق فرض کروموسومی بر یك کروموسوم جای دارند.

این مطلب نیز مؤید تئوری کروموسومی میشود و از آنجا که در درزفیل چهار جفت کروموسوم موجوداست و در این حیوان ۳۰۰ تا ۳۵۰ ژن بخوبی شناخته شده

ailes en arcs - Y aptérisme - Y

است بنابر این میتوان ژنها را بچهاردسته مستقل مجتمع دانست. از چهار جفت کروهوسوم درز فیل ملانوگاستر سه جفت آن کشیده و دراز و چهاری آن نقطه ای شکل است (ش ۲۷) بنابر این در این حیوان بین شماره دسته های مستقل ژنها وساختمان کروهوسومی توازن و تقارنی مشاهده میشود و هر ژن و متقابل آن بر یك زوج از چهار جفت كروموسوم قرار دارد.

ژنهای دسته اول عده آنها از ۲۰ متجاوز میباشد. وجود این ژنها که در رنگ چشم (چشم خطی آلبالوئی تئوزینی سفید و غیره) وضع بال (بالهای ظریف و ضخیم و غیره) شکل شکم ، رنگ زرد و غیره مؤثر میباشند و یکجا با هم منتقل میشوند و در جفتگیری تابع قوانین و راثت و ابسته بجنس میباشند بر روی هتر و کر و موسوم × قر ارگرفته اند.

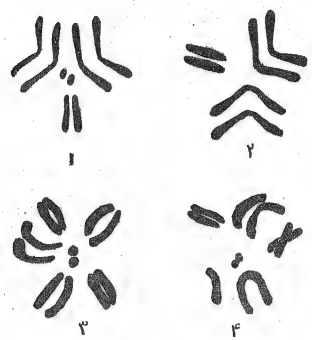
دسته دوم که شماره آنها از ۹۰ متجاوز است شامل فاکتورهائی است که تابع قوانین مندلی میباشند فاکتورهای سیاهی و کوتاه بالی که سابقاً برای مثال و توضیح تمرکز ژنها برکروموسومها بکار برده ایم جزء این دسته میباشند همه این فاکتورها بر روی یك جفت از کروموسومهای دراز جای دارند.

دسته سوم که بر روی جفت دیگر کروهوسومهای دراز تمرکز یافتهاند و شماره آنها تقریباً بیکصد عدد میرسد عبارتند از فاکتورهائی که عدهای از آنها در دنگ چشم (رنگ صورتی زعفرانی و غیره) و عده دیگر در شکل بال و رنگ آن و غیره مداخله دارند.

بالاخره دسته چهارم که بر روی کروهوسوم جفت چهارم کوچك قرار گرفتهاندشاهل فا كتورهائی است که تا بحال از آنها بیش از سه عدد نشناخته اند از این جمله است فاكتور مؤثر در فقدان چشم .

بریدج ۲ ۲ ۹ ۱ از بدست آوردن نژادی از درزفیل کم کرك که فقط یك کروموسوم نقطهای شکل دارد توانست تمركز فا كتورهای دسته چهارم را بر این کروموسوم معلوم دارد جفت گیریهای متوالی نشان میدهد که در افراد این نژاد دو جورگامت تشکیل مییابد عدهای عاری و عده دیگر و اجد گروموسوم نقطهای شکل در اینصورت بآسانی تقابل پخش

فاکتورهای دسته چهارم (آیلس) (۱) و طرز انتقال یگانه کروموسوم نقطهای شکل را میتوان مورد دقت قرار داد. بعلاوه بریدج نژاد دیگری بدست آورد که سه کروموسوم نقطهای شکل دارد در افراد این نژاد نیز دو جورگامت تشکیل مییابد عده ای دارای دو کروموسوم و عده دیگر صاحب یك کروموسوم.



ش ۶۳ _ کروموسومها درگونههای دیگر درزفیل : ۱ _ درزفیل سیمولنس . ۲ _ درزفیل ابسکورا (کارمورگان ۲ _ درزفیل ابسکورا (کارمورگان اقتباس از گوئینو)

بطور خلاصه بین شماره دسته های فاکتورها وعده جفتهای کروموسوم و همچنین بین عده فاکتورهای شناخته شده هر دسته و ابعاد نسبی کروموسومها تقارنی موجود می باشد .

مشاهداتیکه درمورد درزفیل ملانوگاستر شده است میتوان درمورد موجودات دیگر نیز عمومیت داد . متس (۱۹۱۹ - ۱۹۱۹) شماره کروموسوم را در گونه های دیگر درزفیل معلوم داشته است (شکل ۲۶) این دانشمند در در زفیل سیمولنس چهار جفت در در زفیل ارلئی کوبا (۲) و در زفیل ویلیستونی سه جفت و در زفیل ابسکورا پنج جفت و در زفیل ویر بلیس شش جفت کروموسوم (پنج جفت در از و یك جفت کوتاه) یافت . در زفیل ویر بلیس شش جفت کروموسوم (پنج جفت در از و یك جفت کوتاه) یافت . از تربیت در زفیل ویر بلیس تابحال ۳۹ موتاسیون بدست آور ده اند (متس ۲۰۸۱ ۹۱) و متس و هاسون و موز (۳) ۳۲ ۹۱) این تحولات را بفا کتور هائی که در شش دسته قرار گرفته اند بستگی دارند (دسته اول که فا کنورهای و ابسته بجنس باشند ۱۸ دسته قرار گرفته اند بستگی دارند (دسته سوم پنج ' دسته شم دوم شامل چهارژن و دسته سوم پنج ' دسته شم یك فا کتور است).

شتورتوانت (۲۱ ۱ ۲ ۱ - ۲۰ ۱ ۱) ازدرزفیل سیمولنس ۵ موتاسیون بدست آورد (۲۷ فا کشور جزء دسته ژنهای وابسته بجنس دسته دوم شامل ۲ ۱ فا کتور دسته سوم واجد ۲ ۱ فا کتور) که فا کتور های مربوط بر روی سه جفت کروموسوم بزرگ که یکی از آنها × است قرار دارندو تا بحال فا کتورهای کروموسوم کوچك معلوم و شناخته سده است.

در درزفیل ویلیستونی که سه جفت کروهوسوم دارد پنجاه موتاسیون بدست آورده اند که محققاً بسه دسته تقسیم میشوند (متس و لانسه فیلد (٤) ۱۹۳۲) همچنین در درزفیل ابسکوراکه پنج جفت کروهوسوم داردسی و دو موتاسیونی شناخته اند که بین پنج دسته تقسیم میشود.

در موجوداتی که این عده کروموسوم را دارا نباشنداگر بتوان بین عده جفتهای کروموسوم و دسته های فاکتور قرینه را نشان داد این حقیقت بهترین دلیل بر ارزش فرضیه کروموسومیك خواهد بود (مورگان ۲۲۲)

حال که بطورکلی روابط بین فاکتورها وکروموسومها را دیده ایم باید بستگی این دو عامل را دقیقتر از نظر استقلال نسبی هریك در نظر آوریم اگر مجموعه کیفیاتی را که در این فصل برای بیان تمرکز فاکتورها برکروموسومها بکار برده ایمقابل

Lancefield - & metz , Masson , Mose - T D. earlei de Coba - Y C. Metz - 1

قبول بدانیم کیفیت تفرق مستقل را میتوانیم چنین خلاصه نمائیم فاکتورها وقتی مستقلا تفرق می یابند که بکروموسومهای مختلف تعلق داشته باشند ولی اگر بر یك کروموسوم قرارگرفته باشند بیکدیگر می بوطمی مانند و تفرق نمی یابند. پس طاهراً در تفرق واحدهای مستقل کروموسومها هستند نه ژنها

با توجه باین مطلب یا باید هر کروموسوم را کلی بدانیم که دارای توانائی تغییرات متعددی باشد و هر تغییر موجب بروز یك صفت منفردگردد و یا هر کروموسوم را باید از اجزائی مستقل ژنها یا فاکتور ها مرکب بدانیم پس ظاهراً اختلافی بین تئوری فاکتوری و تئوری کروموسومی بنظر میرسد.

وجودگروه فاکتوری که بچندین صفت منفرد انساب دارد و بتواند مجزی و یا بصورت اجتماعات دو تائی یا سه تائی بند و بستهای مختلف نماید دایل محکمی است بر اینکه هر صفت را بتوان منسوب بیك واحد فاکتوری دانست و همچنین برهان دیگری از استقلال واحدهای فاکتوری را میثوان از یك نوع تفرق مخصوصی که در مورد درزفیل در ماده دیده میشود و به کروسینك اور (۱) یا ترکیب نوین موسوم است بدست آورد.

اجتماع بین فاکتورها اگر بطور کامل صورت نگرفته است اجتماع نوین باز هم دارای همان مشخصات میباشد زیرا اگر جفتگیری با ماده هیبرید F که ازوالدین خاکستری و کوتاه وسیاه و دراز باشد اخلاف به نسبت 0 0 درصد خاکستری و کوتاه 0 و درصد سیاه و دراز 0 درصد خاکستری و دراز 0 درصد سیاه و کوتاه تشکیل میبابد.

اگر نتیجه دو جفت گیری را با یکدیگر مقایسه نمائیم می بینیم آنچه که در حالت اول قاعده است (اجتماع خاکستری و دراز _ سیاه و کوتاه) در جفتگیری حالت دیگر استثنائی است و بالعکس پس در این مورد هم ارتباط بین فاکتورها بستگی بطرز تجمع فاکتورها در والدین دارد ارتباط فاکتورها اگر در نر هنگام تشکیلگامت کاملا باقی می ماند بر خلاف در عده معدودی از گامتهای ماده بر هم میخورد . تذکر این نکته لازم است که گامتهای ماده ای نسبت ثابتی می باشد و این خود وجود مکانیسم دقیقی که مفهوم آنرا بعد خواهیم دید نشان میدهد

اگر اجتماع و اشتراك فاكتورها را حاصل تمركز آنها بریك كروموسوم بدانیم برای بهم خوردن این ارتباط و ایجاد تركیب نوین آنها باید فرض كنیم كه بین دو كروموسوم نامتجانس درهیبریدقسمتهائی مبادله شدنی باشد در اینصورت یك كروموسوم در عده ای ازگامتهای هیبرید وضع و ساختمان نوین حاصل كرده است بین یك جفت كروموسوم نا متجانس عن آنها از دو والد بهیبرید سا GL این كروموسوم نا متجانس ای آن والد دیگر كه بهیبرید واردشده) قسمتهائی مبادله میشود بقسمی كه كروموسومهای نوین ن PL از والد دیگر كه بهیبرید واردشده) قسمتهائی مبادله میشود بقسمی كه كروموسومهای نوین GL تشكیل یابدش ۶۶.

در موقع توضیح مکانیسم کروسین اوور خواهیم دیدچرا بیشتر کروموسومها مظهر این کیفیت واقع نشده درگامتها سالماً وارد میشوند. بهم بیوستگی مطلق فاکتورها در نر درزفیل اجتماع فاکتور را بر کروموسومها نشان میدهد و کیفیت کروسین اوور درماده درزفیل تفرقه پذیر بودن مستقل فاکتور ها را که ارزش واحدی دارند معلوم میدارد بنا بر این دسته واحدهائی از یکطرف واحدهائی که ژن یا فاکتور باشند و از طرف دیگر وموسومها باشند بوسیله نر و ماده درزفیل مشخص میگردد.

تجمع فاکتورهارا درموجودات دیگرنیز میتوان دید تاناکا (۱۹۱۹-۱۹۱۹) در کرم ابریشم نشان داده است که اجتماع در نر تفرق پذیر (مانند ماده درزفیل) و در نر مطلق است. پلیت نشان داده است که در هیبرید آگلیاویسمانی (۱) اشتراکی بین دو فاکتور رنگ که یکی بر مجموعه بال و دیگری برلبه بال تأثیر دارد موجود است.

در موش ۱۳ فاکتور اصلیراکه شناخته اند در ۹ دسته جمع شده اند در یا از دسته دو فاکتور (Poc) در دسته دیگر ۶ فاکتور (D وese Kese) و در هر با از دسته دو فاکتور تشخیص دسته های دیگر یك فاکتور موجود است. در خرگوش هفت دسته فاکتور تشخیص داده اند یکدسته شامل فاکتور هائی است که اختلاط رنگ را (تیپ انگلیسی طرح هلندی و کرك آنقره ای) ایجاب میکند (کاسل ۲۹۲۰ ۱۹۲۱). ایبسن در موش صحرائی کیفیات تجمع را در پنج فاکتور مربوط برنگ پشم و چشم و اختلاط پشم ذکر میکند یکدسته شامل فاکتور (اگوئی) دسته دیگر شامل فاکتور ۶ (اختلاط رنگ) دسته سومشامل فاکتور ۶ (چشم قرمز) و ۲ (چشم صورتی)و ۲ (فاکتورشرطی رنگ) است. ارتباط بین ۲۰ مطلق ولی بین ۶ و ۲ کیفیت کروسین اوورهفده درصد صورت پذیر است ،

درمرغ هم اجتماع بین فاکتورهای مختلف و ابسته بجنس را (سربرووسکی درمرغ هم اجتماع بین فاکتورهای مختلف و ابسته بجنس را (سربرووسکی و واسینا ۲۷ ۱۷ (بخوبی شناخته اند مانند B (بال و پر مخطط) عوی (رنگ طلائی و نقره ای بال و پر) S ۱ (مشخص موقع نموکرك نر حیوان بالغ) ۷ (رنگ پاها)) بین الاوی ۱۶ ۱ تا ۱۹ درصد کروسین اووربین B و ۳۶ تا ۲۹ کروسین اووربین ای و ۲۷ تا ۲۹ کروسین اوور (وارن (۳) اوربین ای و ۲۷ تا ۲۹ که در صد بین الاوی که تا ۸۸ درصد کروسین اوور (وارن (۳) که ۲۷ که ۲۹ تا ۲۹ که درصد کروسین اوور (وارن (۳) پین ۱۹۲۸ که در مطالعه و اقع نشده است معهذا سربرووسکی و پترو (که) (۲۹۲۸) بین فاکتورهای Rd (پاهای کوتاه) و ۳۸ (شکل تاج) کیفیت تجمع را ذکر کرده اند.

در ذرتکه هارای ده جفت کروموسوم است بیش از یکصد فاکتور شناخته شده

است که بین ۳ دسته قرار دارند (ژونس (۱) وگالاستگوئی (۲) ۱۹۱۹ و شترومن (۳) و لندستروم (٤) ۲۹ – ۲۹ (۱۹ ۱۹ ۱۹ ۱۹ و امرسون (۵) ۲۹ ۱۹ و دمر (۲) و لندستروم (۱۹ ۲۹ ۱۹) و هایس و بروباکر (۷) (۲۹ ۱۹) درهفت جفت کروموسوم جو اوبیش (۸) (۲۹ ۲۹) و هایس و بروباکر (۷) (۱۹ ۲۹) و هور (۱۰) ۲۹ ۱۹ سه دسنه فا کتور تشخیص داده اند . کائو (۱۱) (۱۹ ۲۹) در برنج (۱۲) و جود چهاردسته ژن را معلوم داشته است . در کلم پیز (۱۳) (۲۹ ۱۹) در اکسالیس روز آ(۱۹) او بیش و در گندم فری من (۱۹) (۱۹ ۱۹) در گوجه فرنگی ژونس (۱۹ ۱۹) کیفیات متشابهی و در گندورها یافته اند . ژنهائیر اکه در فاربیتیس نیل (۱۳) شتاخته اند و شماره آنها تقریباً بیکصد میرسد در ده دسته قرارگرفته اند . در نخود که هفت جفت کروموسوم دارد اجتماع بیست فا کتور از پنجاه فاکتور در شش دسته قرارگرفته اند .

هر قدر نتیجه تجزیه ژنتیك که از جفتگیریهای مختلف حاصل میشود بیشترشود بهتر باجتماع فاكتورها پی میبریم و موقعیکه بتوانیم از روی تجارب ژنتیك بینء سده دسته های فاكتوری که تشخیص میدهیم و عده جفتهای گروموسومی تقارنی مشاهده نمائیم تئوری كروموسومی را از حالت فرض بیرون میبینیم.

مورگان و بریدج و مولر و شتور توانت کیفیات تجمع کامل و بستگی ناپسایدار بین فاکتورهای یکدسته و تمرکز ژنها را برکرو موسوم معین معلوم داشته اند تفسیری که دانشمندان امریکائی درباب تجمع و تمرکز فاکتورها داده اند وقتی قابل قبول است که ارزش تئوری کروموسومی را باهمه مشخصات آن بپذیریم عقیده شتور توانت در باب تمرکز فاکتورها اینست که ژنها در نقاط معین برکروه وسوم جای دارند و مجموع آنها سلسله خطی تشکیل میدهند.

بطوریکه سابقاً دیدیم درنر درزفیل بین یکدسته ژنها بستگی کامل و مطلق موجود است و فاکتورها یکجا منتقل شدنی میباشند اما در ماده ارتباط ژنها مطلق و کامل

Demerce - T Emerson - O Lindstrom - E Stroman - W Gallastegui - Y Jones - Y Chao - N Hor - N Miyake J Imai - N Ubisch - A Brewbacker J Hayes - Y Pharbitis nil - N Freemann NO Oxalis roseq - N Pease - N Oriza Squiya - N Y.

نبوده یعنی در همه موارد بیکدیگر متصل نمی ما نند و پیوستگی آنها نا پایدار است و در مواردی از یکدیگر جدا میشوند از نسبت این موارد آماری بدست میاید که از نظر ژنتیك اهمیت دارد این نسبت ناپایداری بین دو فاکتور معین از یکدسته ثابت نیست و در شرائطی مثلا تغییر درجه حرارت تاثیر اشعه x و سن حیوار ماده مختلف است.

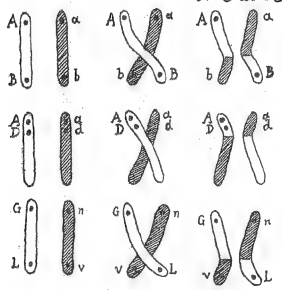
نخستین کیفیت قابل توجه شامل نسبت (چند در صد) ترکیب نوینی است که بین دو فاکتور متقابل حاصل میگردد شماره این نسبت بر حسب صد برای هر سری از فاکتور ها ثابت می باشد اگر AB با Ab و یا Ab با Ba جفت شوند شماره ترکیب های نویر (Ab و Ba یا AB و ab) همیشه ثابت و یکسان است حال اگر فاکتورهای دیگری ما نند A و D و یا C و یا C و یا C و یا ک آ در نظر بگیریم که جزء همین دسته باشند می بینیم در هر حالت چند در صد ترکیب نوین برای هر یك از مجموعه دو فاکتوری هشخص و هتمایز است بنابر این نسبتهای حاصل از مجموعه های دو فاکتوری مختلف است.

بعلور مثال در جفتگیری دو درزفیل خاکستری و دراز سیاه و کوته نسبت ترکیبات نوین هفده درصد است اگر یکی از والدین خاکستری و دراز باشد نتیجه ترکیبات و کوتاه و یا یکی از والدین خاکستری و کوتاه و یا یکی از والدین خاکستری و کوتاه و والددیگر سیاه و دراز باشد نتیجه ترکیبات نوین همواره ثابت و یکسان میماندو هم چنین ترکیبات نوین فاکتورهای خاکستری و زر د خرمد قرمز و سفید به نسبت یك در صد است یعنی از هر یك دو ترکیب نوین 0, در در از نسبت حاصل میشود در حفتگیری چشم سفید و بال ظریف \times چشم قرمز و بال دراز نسبت ترکیبات نوین 0 در صد است . در جفتگیری چشم گرد و سفید \times چشم خطی و قرمز چند در صد ترکیبات نوین 0 که در صد است یعنی اخلاف حاصل از جفتگیری چند در صد ترکیبات نوین داشته طبیعی میشوند و 0 درصد تیپ نوین حاصل میکنند در این مورد تجمع فاکتورها بقدری است که اگر عده اخلاف که در در دسترس میکنند در این مورد تجمع فاکتورها بقدری است که اگر عده اخلاف که در در دسترس نظر است بقدر کفایت نباشد ممکن است تصور تفرق تیپ مندلی بشود .

از این مثالها این نتیجه را میتوانگرفت که درماده درزفیل درجه پیوستگی سن فا کتورهائی که برابر هم هستند یکسان نیست ولی ایندرجه برای هرسری دو فاکتوری

مقداری است ثابت مثلا درجه پیوستگی فاکتور سفیسدی بزردی ۹۹ در صد و درجه پیوستگی همین فاکستور پیوستگی همین فاکستور بفاکتورچشم خطی ۵ درصد است.

وجود نسبت ثابت بین سری فاکتورها بدرجه نمایل و کشش آنها بستگی ندارد بلکه بشکل موضعی فاکتورها برکروهوسومهای والدین ارتباط دارد بنابرایر وجود نسبتهای ثابت خود معرف سازمان مخصوص کروموسوهی بوده نشان میدهدکه بینفاکتور ها تمایل شیمیائی یافیزیکی وجود ندارد.



شیع نمایش کروسین اور ؛ در بالا بین دوجفت فاکتور ABو ودر پائین بین دوجفت فاکتور adoAD و adoAD نائین بین دو فاکتور adoAD ترکیب نوین فاکتور adoAD ترکیب نوین دو فاکتور adoAD ترکیب نوین داده است (اقتباس از گوئینو)

توضیح مطلب اینست که بعقیده دانشمندان امریکائی در کروموسومها فاکتور ها بانظم و ترتیب هریك درمکان معین و ثابت قرار دارند و بنابراین فواصل آنها نسبت بیکدیگر مختلف است فواصل عده ای نسبت بهمدیگر کمتر وعده دیگر بیشتر است حال با نوجه باین عقیده باید ببینیم چه ارتباطی ممکن است بین طرز استقرار فاکتور و وجود نسبت های ثابت ترگیبات نوین (صد چندهای مختلف) و جود داشته باشد.

اگر هیبریدی را در نظر بگیریم دارای بك جفت كروموسوم نا متجانس بك كروموسوم واجد ژنهای A و B و كروموسوم دیگرشامل ژنهای هوط درموقع تقسیم تنمینی و تشكیل گامت اگر این دو كروموسوم بقسمی بیكدیگر نز دیك و از یكدیگر دور شوند كه بین آنها قسمتهای مبادله نشود هر یك از دو كروموسوم سالم و بدنون تغییر وارد گامت میشود در این حال میگوئیم اجتماع فاكتورها مطلق و بستگی آنها كامل است ولی اگر این دو كروموسوم برحسب اتفاق یكدیگررا در نقطهای تقاطع كنند و پس از جدا شدن دو بخش مشاوی الطول در دو كروموسوم مبادله شود در این صورت دو كروموسوم تازه مختلطی تشكیل میشود باینحال وضع طبیعی فاكتور در كروموسوم بهم خورده كروموسوم اول را های نوین دارای تركیبات نوین میشوند چنانچه فا كتورهای دو كروموسوم اول را های نوین دارای تركیبات نوین میشوند چنانچه فا كتورهای دو كروموسوم اول را های کتورهای طهوقای فرض كنیم كروموسومهای نوین پس از انجام عمل مبادله ممكن است دارای فا كتورهای طهوقای هوند.

برای آنگه این کیفیت صورت پذیر باشد باید نقطه پارگی و چسبیدگی در طول مشابهی از دو کروهوسوم یعنی در نقطه همینی بین دو فا کتور از یك سری اتفاق افتد در غیر اینصورت برعده فا کتورهای یك کروهوسوم افزوده میشود و از شماره ژنهای کروهوسوم همسر کاسته میگردد محل تقاطع همیشه در یك نقطه نیست و ممکن است در یکی از نقاط انتهائی کروهوسومها و با در یکی از نقاط میانه اتفاق افتد و بهمین نظر کیفیت تقاطع برحسب اتفاق صورت میگیرد. هرقدردوفا کتور AeB از یکدیگر بیشتر فاصله داشته باشند احتمال جداشدن دو فا کتور از یکدیگر هنگام تقاطع دو کروموسوم بیشتر است مثلا اگر جای A در یك نوك و جای B در نوك دیگر کرو هوسوم باشد احتمال ایجاد ترکیب نوین بین آن دو تقریباً پنجاه درصد است و هرقدر فاصله دوژن بیکدیگر نزدیکتر شود احتمال انجام عمل کروسین او ور بهمان نست کمتر میشود

اگرصدی چند ترکیبات نوین تابع فاصله خطی ژنها درکر و موسوم باشد از احتساب نسبتهائی که بین فاکتورهای معلوم یك گروه بدست میاید باید بررسی این فرض امکان پذیر باشد فرض کنیم که تجربه معلوم کرده باشد بین دو فاکتور Aو انسبت ترکیبات نوین

پنج درصد است بنابراین میتوانیم بگوئیم که این دوفا کستور از یکدیگر پنج واحدفاصله دارند بدون آنکه بخواهیم کمیت واحد یا طول حقیقی و فاصله واقعی بین آن دو را معلوم کمیم و همچنین اگر بین Ac سی در صد ترکیبات نوین مشاهده نمائیم خواهیم گفت که این دو فاکتور از یکدیگر سی واحد فاصله دارند در صورت درست بودن این فرض باید بتوانیم فاصله مجهول BC را از معلوم بودن فواصل AC و معلین نمائیم و بالنتیجه صدی چند ترکیبات نوین بین B و C را پیش بینی کنیم (مولر ۱۹۱۸).

 Se
 Dic Def. P
 Sps K Spr (bn)So
 (Bd)r

 0
 10 12 15
 23,5 26 29
 35
 56

ش 65 ـــ نمایش محل فاکتورها برکرو موسوم از احتساب صدی چند ترکیبات نوین . (بنظر مولرــ اقتباس ازگوئینو)

اگر دو بدو عده زیادی از بند و بستهای شدنی بین فاکتورها بدست بیاوریم صحت این طرز تفسیر را می بینیم: (ش ٥٤) و در عین حال میتوانیم نموداری (۱) از وضع فاکتورها یعنی نقشه کروموسومی حاصل نمائیم چنانچه بین فاکتور های سپیا (۲) و دیکت (۳) سپینلس (٤) سوتی (٥) ، روف (٦) ، پینگ (۷) ، کیدنی (۸) ، دفورمد (۹) باند (۱۰) که بسومین گروه تعلق دارند به نسبتهای زیر تسرکیبات نویر

pink - Y rough - Y sooty - o spinelss - 2 dichæte - Y sepia - Y graphigue - Y

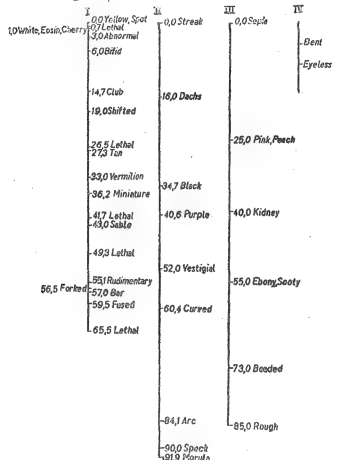
band -1 · deformed -9 kidney -A

| | ۷ر۹ د | سهيا ـ ديكت ، |
|---------|-------|-----------------|
| | 11 | دیکت۔ سپینلس |
| | 3 2 7 | سپیا ـ سپیناس |
| | ۷ر۱۱ | سپينلس ـ سوتي |
| Array . | 197 | سوتی ـ روف |
| ***** | ٥ر٨ | بینك سپیناس است |
| **** | 111 | پینك کیدنی |
| Page | ۲ر۹ | کیدنی ـ سوتی |
| | | پینك ـ سوتی |
| | * | دفورهد پينك |
| | ٨٥٤ | كيدني ـ باند |

بدین طریق دانشمندان امریکائی امروزه موفق شده اند شمائی از ساختمان هر کروموسوم ترتیب دهند (ش۶۶)

روابط بین فاکتورها را میتوان بطریقیکه مولر نشان داده است از جفتگیری مگسهائی که با یکدیگر متقابلا در عدهای از فاکتورهای یکدسته اختلاف دارند نیز تعیین

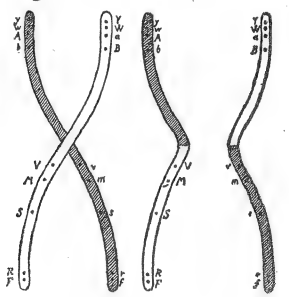
کرد در تجربه مادهای که یك کروموسوم X واجد فاکتور های نهفته زرد (y) سفید (w) دو شاخهای (t) و کروموسوم دیگر خارهای منشعب (t) (t) و محینین فاکتور بارز شکم طبیعی (t) و کروموسوم دیگر



ش ۶۹ ـ نمایش پخش خطی فاکتورها درکروموسومهای I و II و III و VI دَرزفیل · ملانوگاستر (کارمورگان اقتیاس ازگوئینو)

X واجد فا گتورهای متقابل مربوطه a,F,R,S,M,V,B.W,Y است انتخاب میکنیم از مطالعه دو بدو این فا کتورها میتوان جای هریك از آنها را بریك کرو موسوم بایر ترتیب

این دو کروموسوم در نقطه ای بریده شود بدو قطعه معجز ا تبدیل میشود و در هسر قطعه این دو کروموسوم در نقطه ای بریده شود بدو قطعه معجز ا تبدیل میشود و در هسر قطعه عده ای فاکتور قرار میگیرد تجربه هم چنین نشان میدهد (ش Y ٤). بین فاکتور W و W ها کتور و بین فاکتور های W و W ها کامت دیگر شامل سری فاکتور های W و W میشود . در هشت مورد بین W و W برید کی W میشود . در هشت مورد بین W و W برید کی حاصل شدیخش های کتور های W و W و W و W بین W و W و W بین W و و در W و اتفاق افتاد و در W مورد بین W و و در W و این موارد بخش های از هم جدا و اجد فاکتور های مجتمع مربوط بودند .



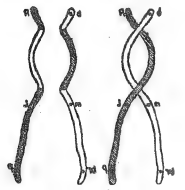
ش ٤٧ ـ نمایش کروسین اوور۔ قطع کرموسوم و مبادله بین فاکتورهای BVوbv منجر بتشکیل کروموسومهای نوین شده است (اقتباس از گوئینو)

بطورخلاصه این فراوانی (۱) نسبتهای مختلف بفواصل مختلف فاکتورهای مجز ای ازهم مربوط میباشدیعنی از مطالعه وبررسیهای دوبدو فاکتورها بدست آمده است در هر حال اجتماع

بین فاکتورهای یك بخش مطلق است و این مطلب بازهم نشان میدهدگه کیفیات اجتماع و ترکیب نوین را جز از وضع ساختمانی کروموسومها نمیتوان بیان کرد.

مواردی اتفاق میافتد که بریدگی در دونقطه یك جفت از کروموسومها حاصل میشود این بریدگی بطریقی است که بین دو کروموسوم بیخش میانی مبادله میشودیعنی بخش میانی کروموسوم نوین از کروموسوم همسر است و دو انتهای آن از کروموسوم اولیه باقی میماند یعنی اگردو کروموسوم و ابه YWaBVMSRF و ywAbvmsrf نمایش دهیم یکی از بریدگیها بین Y و Y یك کروموسوم و متقابل آن Y و Y از کروموسوم دیگر بریدگی بین Y و Y یك کروموسوم و Y و Y از کروموسوم همسر صورت میگیرد و نقطه دیگر بریدگی بین Y و موسوم و قطعه Y و قطعه Y و موسوم تازه میشود و یکی از کروموسومهای نوین که Y و موسوم تازه میشود و یکی از کروموسومهای نوین که Y و میشود .

کیفیات بریدگی مضاعف(۱)کروموسومها سبب میشود که چند درصد ترکیبات



نوین دوفا کتور دورازهم تغییری عارض شود مثلا در کروموسوم اول نسبتی که از ترکیبات نوین فاکستورهای مختلف بدست میاید ایجاب میکند که دو ژن و مادور ازهم در دوانتهای کروموسوم باشد صدی چند ترکیب نوین بین این دوفا کستور زیاد است اگر تقاطع طوری منحصراً بین این دو

فاکتوراتفاق افتد ترکیب نوین نسبت که در صد ش ۶۸ نمایش کروسین آوور مضاعف است تجزیه ژنتیکی نشان میدهد که بین این دوفاکتور یکدسته فاکتور های دیگر تمرکز یافته باشند منجمله فاکتور مینیاتور (m) اگر صدی چند ترکیب نوین یعنی ف اصله خطی بین سفید و مینیاتور را از یکطرف و فاصله خطی بین مینیاتور و بارد را از طرف دیگر حساب نمائیم حاصل جمع این دو فاصله باید مساوی فاصله ای شود که مستقیماً

از بارد سفید بدست میاید یعنی ٤٤ در صد معهذا جمع ترکیبات نوین در اینحالت (بین سفید و مینیاتور ۳۲ در صد) مساوی است مه ٤٥ در صد.

اختلافات دو رقم ٤٥ و ٤٤ در صد در اینست که علاوه بر کروسین آوور های ساده ترکیبات نوین مضاعف نیز حاصل میشود بنابر این بر نسبتهای معمولی اضافه میشود مورکان اختلاف محاسبه هستقیم و شمارهٔ حاصل از جمع دو مقطع بك کروموسوم را نتیجه تقاطع مضاعفی میداند که دو انتهای سفید وبارد را در یك کروموسوم باقی میگذارد بقسمی که در اینجالت جریان عمل طوری است که مثل آنکه کروسین اوور اتفاق نیفت ده است ش ۶۸ .

در باره مکانیسم کروسین او و رعقیده دانشمندان امریکائی بر اینست که در هم نقطه ای از کروموسوم تقاطع و بریدگی حاصل شود نقاط نزدیك بان تافاصله ای از بریدگی مصون می مانند مگر آنکه پیچیدگی رشته های کروماتین بهم نزدیك باشند برخلاف اگر خم های رشته های کروماتین فراخ و فاصله دار باشند بقسمی که این رشته ها در یك یا دو نقطه بیشتر یکدیگر را تقاطع نکنند نقاط نزدیك بمحل تقاطع بریدگی حاصل نمی کنند این کیفیت مصونیت را انترفرانس (۱) (تداخل) نام گذارده اند. التنبورگ (۲) نام گذارده است.

ازمطالعه کروسین او ور موضوع فاکتورهای متقابل چندو جهی را میتوان بررسی کرد.
اگر فاکتوری را در نظر بگیریم که در نقطه ای معین از یك کروموسوم جای داشته و واجد حالات تحول یافته یا فاکتورهای متقابل باشد باید این فاکتورها در همان نقطه ای که فاکتور اصلی اشغال کرده تمرکز یافته باشند و بالنتیجه نسبت صدی چند ترکیبات نوین حاصل از فاکتور اصلی یا متقابلهای آن با فاکتورهای دیگر همواره ثابت باشد تجارب دقیق صحت این نظر را گواهی میدهد مثلا فاکتورهای سفید، تئوزین البالوئی عاجی و غیره که در حکم متقابلهای تحولات یك ژن میباشند هریك با فاکتور زرد یك

Altenburg - interférence -

در صد و با فاکتور مینیاتور ۳۳ در صد ترکیب نوین تولید میکند باید همگی آنها در یك نقطه معین از کروموسوم جای داشته باشند .

واضعین تئوری کروسین آوور با وجود مطابقت نتایج حاصل معتقد نیستند که صدی چند ترکیبات منحصراً نماینده واقعی فواصل خطی فاکتور ها باشد بلکه نسبتها را معرف تقریبی فواصل میدانند ودرصدی چندتر کیبات مداخله شرائط دیگری را هم در نظر میگیرند.

بعلوریکه سابقاً گفته ایم از عللی که صدی چند ترکیبات را میتواند تغییر دهد یکی کیفیت کروسین اوور مضاعف است دیگر عمل فاکتورهائی است که با مکانیسم مجهولی میتواند نسبت صدی چند را تغییر دهد. شتور توانت (۱۹۱۷) از فاکتوری مجهولی میتواند نسبت صدی چند را تغییر دهد. شتور توانت (۱۹۱۷) از فاکتوری دردومین جفت کروموسوم نام میبردکه وجودش عده ترکیبات نوین را دربعضی از نقاط کروموسوم کم میکند این فاکتور از یك گونه وحشی نژاد اکس جدید وارد سلسله نژاد های درزفیل شده است نظیر چنین عمل فاکتوری را مورگان و همکارانش نژاد های درزفیل شده است نظیر چنین عمل فاکتوری را مورگان و همکارانش است که صدی چند ترکیبات نوین بین فاکتور های دسته دوم باسن ماده نقصان می یابد است که صدی چند ترکیبات نوین بدهد در حرارت پلوو(۱) (۱۹۱۷) درمورد فاکتور های سیاه ارغوانی منحنی با با بخییر دادن درجه حرارت موفق شد تغییری در صدی چند ترکیبات نوین بدهد در حرارت دادن درجه حرارت موفق شد تغییری در صدی چند ترکیبات نوین بدهد در حرارت دادن درجه حرارت موفق شد تغییری در صدی چند ترکیبات نوین بدهد در حرارت دادن درجه حرارت موفق شد تغییری در صدی چند ترکیبات نوین بدهد در حرارت دادن درجه حرارت در در در در در سین آوورو در ۳۳ و ۳۳ ماکزیم این تأثیر در ادیده است.

ر این در در نظر گرفت که تأثیر درجه حرارت درفاکتورهای دسته دوم است و درفاکتور های دسته دوم است و درفاکتور های دسته اول و سوم حرارت بی اثر است .

تئوری کروسین آوور برد و اصل بناشده است یکی ثبات چند درصد ترکیبات نوین بین هردسته دوفاکتوری ازهرسری دیگرروابط موجود بین چند درصد فاکتور های سریهای مختلف بقسمی که از شناسائی دو چنددرصدار آن بتوان چنددرصد دیگری را معلوم کرد . اهمیت توضیح مورگان درسادگی آنست و پیش بینی هائی را امکان پذیر

می نماید. فرض مورگان تنها طرز بیان کیفیت نیست معهذا دانشمندان دراین باب جز یکی دوفرض ناقص تفسیر دیگری نکرده اند .

مخالفين تئوري كروموسومي كيفيات تجمع وتركيبات نوين ومشخصات مختلف كروسين آوور را توضيح ندادهاندو خواسته اندازراه سيتولوژي حقيقت كيفيت كروسين آوور رابيان كنند . جانسن (۱) (۱۹۰۹) درسپر ماتوژنز باتر اکوسپس (۲) پیچخوردگی کروموسومهای همسر را بدورهم درمرحله سیناپسیس (تئوری کیاسماتیپی (۳))میداندو معتقد است که كروسومها دراين مرحله تقسيم درنتيجه بريدگيها و چسبيدگيهاي مبادله بين كروموسها صورتميگيردبنابراين كيفيت كروسين آووررادرمر حله ديدني كروموسومها انجام پذيرميداند. اما مولر کیفیت تبادل را درمرحلهای پیش ازسیناپسیس فرض میکند و مرحله

سینایسیس را برای تبادل اجزای دو كروموسوم ديردانسته براين عقيده استكه ضخامت وتراكم كروموسومها در این مرحله مانع انجام یافتن مبادلات میباشد و تصور میکند که عمل کروسین آوور در مرحلهای که رشته های کروماتیك نازك و دراز هستند انجام می یابد ش (ش ۹ ٤) چنانکه گفتهایم تئوری کروسین آوور از مشاهدات ژنتیکی درزفیل وضع شده استبايد ديد كهشكلهائي که جانسن ازنظر سیتولوژی درنظر س ۶۹ ـ (a) دو کو دمر سوم که بیکدیگر میگیرد تا چه حد با نتایج ژنتیکی نزدیك شده (b) كروموسومهائي كه بدور یکدیگر پیچیدهاند!(dec) تصاویری که دراین

مرحله امكان توليدكروسين آوور را نشان ميدهند

(كارمولر ــ اقتياس ازگوئينو) .

كروسينآؤور وفقميدهدمخصوصأ

كه نبودن كروسين آور در نروبو دن آن

درماده باید باختلاف کروموسومهای دوجنس در دوره تشکیل گامتها بستگی داشته باشد. گوئینوو ناویل (۱) (۱۹۲۹) کهدرتقسیم تنصیفی نروماده های درزفیل از نظر سیتواوژی تحقیقات دامنه دار تر و وسیعتری کرده اند نه درنر و نه در ماده شکلی مربوط بکروسین آوور مشاهده نکرده اند برخلاف کیفیت جفت شدن زوجهای کروموسوم و دورهم بیچیدن آنها را در آغاز هر تقسیم سلول سومائی در دو جنس دیده اند پس اشکال منسوب بکروسین آوور در جائیکه (سلولهای سومائی) برای آن اهمیتی نیست دیده میشوند و در مراحلیکه تئوری و جود آنها را ایجاب میکند حاصل نیست بنا بر این تا موقعی که مطالعات و تحقیقات کامل در اووژ نز نشود مشکل است توضیحات سیتولوژیکسی را حفظ کرد.

نظر سیتواوژیست ها هر چه باشد از ارزش نتایج ژنتیك نمیكاهد تر كیبات نوین فاكتورها حقیقتی است تردید ناپذیر فقط مكانیسم صحیح و دقیق مبادلاتقسمت هائی از كروموسومهای متجانس هنوز بر ما پوشیده است. تركیبات نوین وجود روابط عددی معین بین فاكتورهای مختلف را بطور تحقیق روشن میسازد از شناسائی تركیبات نوین حاصل از دو فاكتور B و نسبت بفاكتور سوم A میتوان تركیب نوین دوفاكتور B و C نسبت بفاكتور مورگان و همكارانش را در طرز پخش خطی ژنها بر كروموسومها میتوان قبول داشت ولی این فرضیه احتیاج باصلا حوتحقیقات تازه دارد.

موار و پنشر (۱۹۲۹) از راه سینولوژی و ژنتیك كیفیت تعویض و جا بجا شدن (ترانسلوكاسیون) را در كروموسومها مورد مطالعه قرار داده و نتایجی كه حاصل كرده اند بر تمركز فا كثورها گواهی میدهد از این راه می بینیم كه كروموسومی كه كمبود حاصل میكند واقعاً كروموسومی است كه گروه فاكتورهای از دست داده بآن انتساب دارند بالعكس كروموسومیكه دارای این قطعه الحاقی است واقعاً دارای گروه فاكتورها نمی میشود كه وجود آنها را تجزیه ژنتیك معلوم میكند طول قطعه انتقالی اگر برحسب فواصل

من فاكتورها كه كروسين آوور ميزان آنرا معلوم ميدارد محاسبه شود هميشه باطول واقعى اين قطعه كه تصاوير سيتولو ژيكي آنرا بدست ميدهد وفق نميدهد قطعاتي ازيك ناحیه کروموسومی که فاکتورهای آن کم باشد و از نظر ژنتیك سی واحد ارزش داشته باشد عملا در زیر میکروسکی دیده نمیشود در صورتیکه قطعات دیگری از یك ناحیه پر ژن که از نظر ژنتیك جز چند واحد ندارد دارای طولهای بزرگی هستند . تجارب تایید میکندکه پخش عمومی وکلی فاکتورها بوسیله کروموسومها میشود و فواصل نسبی کمه یایه محاسبه آن بر نسبتهای ترکیبات نوین است مفید تفسیر مطلب نمیباشد. پس باید نتایج محکم را از مشکوك تشخیص داد نمركز فاكتورهای هر دسته بركروموسومی از چهار جفت حتیقتی است مسلم . برعده ای زیاد ناهنجاری های کرو موسومی مانندن چسیدن قطعه قطعه شدن خاصیت هایلو ئیدی یا تر بپلوئیدی یك كروموسوم ، از دست دادن یك قطعه و غیره که بطریق سیتولوژیکی مشاهده میشود متقابلانا هنجاریهای ژنتیکی که آنها را فرض تمركز فاكتورى كروموسومي پيش بيني ميكند عيناً منطبق ميشود اما پخش فاكتورها بركروموسومها ومكانيسم سيتواوزيكي مبادلات بين قسمتهائي كهايجاب كروسين آوور هيكندفرضي بيش نيست وبررسي آن مستلزم تحقيقات بيشتر وتازهتري است مخصوصأ که در این موارد مواجه با کیفیاتی هستیم که بواسطه کو چکی عناصر مشاهده مستقیم آنها آنها میسر نیست و ما آنها را بقیاس تصویر میکنیم

ایرادهائی که به تئوری کروموسومی وارد کردهاند

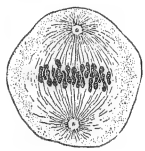
تثوری کروموسومی وراثت براین اصل مسلم نهاده شده است که یکایا کروموسومها با حفظ ساختمان فا کتوری خود پس از هر تقسیم ژرمینال دوباره با عده ثابت نمودار میشوند. بیواوژیستهای عصر حاضر کروموسومها را در هسته سلول جایگاه عناصری مستقل و با دوام میدانند که توانائی ورشد تقسیم دارند و در تقسیمهای متوالی وضع و ساختمان و شخصیت خودرا از دست نمیدهند بنابراین لازم است که موضوع ثبات عددی و شخصیت و ابدی ماندن کروموسومها را دقیقتر مورد بحث و بررسی قرار داد.

اتفاق نظر در موضوع ثابت ماندن عده کروموسوم در هرگونه از موجودات نتیجه

تحقیقات عده ای از دانشمندان است که یاخته های سلسله ژرمینال (هنگام تقسیم و تشکیل کامتهای نر و ماده) گونه های زیاد گیاه و جانور را مورد دقت قرار داده بتعیین شماره کروموسومهای هرگونه پرداخته اند .

وقتی کروموسومها در گونهای شکل بیش و کم مشخص داشته باشندو شماره آنها محدود باشد مینوان بآسانی در هر شکل تقسیم شماره آنها را تعیین نمود و یا در چنین موردی یکی بودن مشاهدات چند محقق را در شماره کروموسوم یك گونه با اطمینان قبول داشت بر خلاف اگر گونه ای کروموسومهای رشته ای شکل بهم پیچیده و یا کروموسومهائی بعده زیاد دارا باشد تعیین صحیح شماره کروموسومهاکار آسانی نیست در این صورت اگر محققی بخواهد از تطبیق چند برش متوالی و یا تکرار برش شماره کروموسوم را تعیین کند از اشتباه مصون نمی ماند. (ش ۰ ۵)





ش ۵۰۰ تشکیل سپر ماتوسیت در نژاد هلیکس پوماتیا و اجد ۳۳ کروموسوم . (کار ناویل اقتباس از گوئینو) .

از عواملی که موجد خطا میشود یکی همز مان نبودن تشکیل جفتهای کروهوسومی است دیگری نوعوامل و موادشیمیائی ثابت کننده (۱) سلول است. کروهوسومها دریات زمان با یکدیگر جفت نمیشوند عده ای از کروموسومها زود تر با یکدیگر جفت میشوند و پس از جدا شدن کیفیت جفت شدن در کروموسومهای دیگر صورت میگیر دمواد ثابت کننده نا مناسب هم تورم کروموسومها را باعث میشوند بنابر این تعیین شماره صحیح کروموسومها در موجودات در عده ای آسان و در عده دیگر بیش و کم هشکل است.

چون نتایج ژنتیکی که از کروموسوم حاصل میشود بستگی تام بعده آنها دارد باید

متذکر بودکه تغییر اتیکه در عده کروموسوم مشاهده میشود در صورتی ابراد بسه تئوری کروموسومی وراثت وارد میاورد که منحصراً در یاخته های سلسله ژرمینال باشد زیسرا مواردی می شناسیم که عوارض تقسیم میتوزی (۱) و یا آمیتوزی (۲) موجب میشوند که در سلولهای سومائی کروموسومهای نابجا (۳) دیده شود بدون آنکه درسلول ژرمینال تغییری دیده شود.

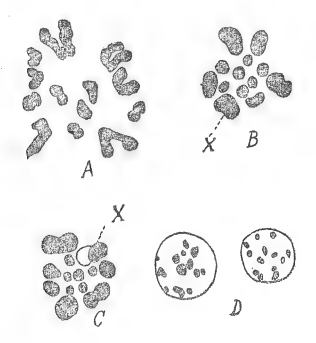
مشاهدات دلاواله (٤) (١٩٠٩) در تحولات عددي كروموسومهاي سلولهاي سومائی (سفاق) (٥) و خون لارو سمندر (٦) که شماره کروموسومها را بین ۱۹ ت ۲۷ دیده است دارای اهمیت فرعی است زیرا اولا در اینمورد عده کروموسومها زیاد است و ثانیاً کروموسومها شکنندگی دارند بنا بر این تعیین شماره واقعی مشکل است و تغییرات عددی کروموسومها را که موضوعی بسیار دقیق است حز باشتباه نمیتوان حمل کرد. همیمنین هو و اس (۷) عده کر و موسومها را در تقسیم معمولی سلواهای سومائنی جنین قورباغه بین ۱۹ تا ۳۶ یافته است و نیز در جنین و لاروهای بکرزائی که باروش بانایون (۸) بدست آورد در شماره کروموسومهای آنها باختلاف فاحشی (بین ۳تا ۱۰۰ كروموسوم) رخوردكرده است اين اختلاف نميتواند جز حاصل حالت غير طبيعي (پاتولوژی (۹))باشد نا هنجار بودن وغیرطبیعی بودن این لاروها ازاین مطلب استنباط مشودکه از صد هزار تخمی که مورد تجربه قرار گرفته است منحصراً دو تخم فقط ت مرحله در گونی (۱۰) رسیده اند. ولی در ۱۶ تجریه ایکه این دانشمند در شماره کروموسوم سلسله ژرمینال هنگام تشکیل دومین گویچه قطبی کرده است (سه دفعه ۱۰ دو دفعه ۱۱ شش دفعه ۲۲ و ۱۷ دودفعه ۱۶ و مکدفعه ۱۰ خالی از اشتباه نمست زیر ایطوریکه گفتیم هنگام تقسیم حفت شدن کروموسومها در این موجود در یك زمان انجام نمیهابد بعلاوه شماره کروموسومهای کمتر از ۱ را از برشهای ناقصی بدست آورده که واجدعده كامل كروموسومها نبودهاند.

Péritoine — • P. Della valle — & Aberrants — " amitose — ' mitose — ' mitose — '

Pathologique - N Bataillon - N Hovasse - Y salamandre - N

métamorphose - 1:

ویتچی که در قورباغه تجارب دقیقتر کرده است پیسکر هائی ذکر میکند که با اعداد هوواس اختلاف دارند از ترسیم ۱۹ وضع تقسیم در مرحله تشکیل دو مین کویچه قطبی همه جا و در هر مرتبه سیزده کروموسوم یافته است از این عده هشت کروموسوم کوچك و پنج عدد بزرگ میباشد ولی در سپرماتوژنز گاهی سیزده و زمانی ۱۲ کروموسوم یافته است (عده ها پلوئید) و این اختلاف را بدو کروموسوم (محتملا ایدیوسوم) نسبت داده است که از سایر کروموسومهای و این اختلاف اگر کروموسومهای از سیزده همسر در یك زمان با هم جفت شوند کروموسومهای جفت شده یا ژمینیها از سیزده تجاوز نمیکند جدا شدن کروموسومهای نا بهنگام یك جفت باعث اشتباه و تشخیص ۱۹ کروموسوم در همه حال چه در تشکیل گامتهای کروموسوم در همه حال چه در تشکیل گامتهای نا و چه در تشکیل گامتهای ماده سیزده است . (ش ۱۰)



ش 0.1 کروموسومهای رانا تامهوراریا : 0.1 سیزده ژمینی هنگام تشکیل دومین گویچه قطبی 0.1 اولین تقسیم بلوغ در بیضه سیزده کروموسوم نشان میدهد 0.1 تقسیم نشدنی 0.1 دو سپرماتید شامل 0.1 کروموسوم ها پلوئید (کار و یتچی اقتباس از گوئینو)

هر قدر دامنه شناسائی علم سیتولوژی در عده کروهوسومهای گونههای تازه تر وسیعتر شود وبرفهرست گونههای معلوم از نظر شماره کروهوسوم افزوده گردد ثابت بودن عده معین کروهوسوم در هرگونه محققتر میگردد. بطوریکه دیده ایم ثبات عده کروهوسوم و تغییرات این عده که وابسته بناهنجاریهای ژنتیکی باشند تناقضی ندارند.

دلاواله (۲۱۹) ازمشاهداتی که درسلولهای سومائی سمندر کردهاست خواسته است بجای تئوری ثبات عده و شخصیت کروموسوم تئوری فیزیکوشیمیائی را درظهور کروموسومها بکار برد. منشأ پیدایش نظر فیزیکو شیمیائی اینست که در مرحله آرامش هسته کروماتین درشیره هسته بطرزی متجانس پراکنده است هنگام تقسیم بعلتی نامعلوم شیره هسته با شیره پر توپلاسم مخلوط میشود (مخلوط کاریوسیتوپلاسمیك) درجه حلالیت این مخلوط برای کروماتین کم هیشود بنابراین کروماتین شکل و وضع تازهای پیدا کرده بجای آنکه بشکل تودهای رسوب نماید بصورت قطعاتی که نه عده و نه شکل نابت دارند ظاهر میشود درشتی و کوچکی این قطعات و همچنین شماره آنها در حول میانگینی هتغیر میباشد رسوب کروماتین باین طریق کیفیتی است که درظهور ذرات درهر مینیر حالت حاصل میشود بعلاوه توده ها از یك کروماتین تشکیل یافته است پس درشتی و کوچکی کروموسومها صفت ثابت و مشخص نیست بلکه طول این قطعات تابع قانون تحول تغییر پذیری (۱) است بنا بر این نظر در کروموسومها نه ثبات عده و نه استقلال و نه شخصیت است بطوریکه عقیده کروموسومی وراثت بر اساس و هم و خیال متکی است و ارزش کاهش کروماتین و تقسیم تنصیفی کمی است نه کیفی

بحث در درستی تئوری فیزیکو شیمیائی ده لاواله مشکل است زیرا بجای آنیکه براساس تجربی متکی باشد برسنجشها و شباهتهای کم و بیش احتمالی بنا شده است این اشکال در دیگر تئوریهائی که (۲) بار الیکتریکی فرات کلوئیدی و یا نیروی انتشار (۳) را اساس تقسیم قرار میدهند نیز هست وقتی تئوری را نتوان مورد بازرسی قرار داد هر فرض ظاهر بحقیقتی را که ممکن است برای بیان کیفیت کارسلولی نمود پذیرفتنی دانست

⁻ diffusion - Y charge - Y fluctuante -1

این طرز بیان که درآن خواص فیزیکو شیمیائی بکار برده میشود ممکن است زیست شناسانی را جلب کند ولی در هر حال هر تئوری باید کیفیاتی را که مشاهده شده اند بتواند توضیح دهد . مشاهدات سیتولوژی که در آنها حقیقت ثبات عددی کروموسوم و شخصیت آنها بی تردید نشان داده میشود زیاد است و تئوری فیزیکو شیمیائی ده لاواله این مشاهدات را بیان نمیکند پس بین دو تئوری فیزیکو شیمیائی و تئوری کروموسومی وراثت خلائی موجود است .

عده ای دیگر از مخالفین تئوری کروموسومی کروموسوم را مولود عوامل ثابت کننده میدانند وبراین متکی هستند که درسلول زنده کروموسوم دیده نمیشود و فقطاز ثابت کردن سلول یعنی پس از مرگ سلول بامواد شیمیائی این رشته ها حاصل میشونداین ایر اد که بسیار بجاست خوشبختانه با مشاهده کروموسوم درسلول زنده که ابتدا بوسیله مولسو(۱) بسیار بجاست خوشبختانه با مشاهده کروموسوم درسلول زنده که ابتدا بوسیله مولسو(۱) شناخته میشود دانشمندان دیگر نیز مانند بلار (۳) (۲۸ ۲ ۹ ۱ ۷ ۲ ۲ ۹) مارتنس (۱) شناخته میشود دانشمندان دیگر نیز مانند بلار (۳) (۲۸ ۲ ۹ ۲ ۷ ۲ ۹ ۱) مارتنس (۱) تحقیقات و مشاهدات تازه تری کرده ساختمان کروموسومی هسته رانشان دادند.

بلار از مطالعه در یاخته های ستیگمات آرهناتروم (۱) و کرکهای اتامیر ترادسکانسیا (۷) و غیره و مارتنس در سپر ماتوسیتهای راست بالان مدارکی برحقیقت داشتن ساختمانی کروموسوم آورده اند و وجود کروموسومها را درسلول زنده نشان داده اند بعلاوه معلوم داشته اندکه اگرسلول زنده ای در زیر میکروسکب تحت تأثیر مواد ثابت کننده قرارگیرند دیده میشود که عوامل ثابت کننده تغییری درماهیت کروموسومها وارد نمیآورند بلکه آنچه راکه موجود است نمایانتر و آشکارتر میسازند مواد ملونه نیز همین تأثیر را دارند.

بلار از مقایسه عکسها می که ازیك سلول زنده ثابت شده و رنگین شده بر داشته است درصخت این نظر شكی باقی نگذارده است .

Chambers - P Martens - L Belar - T Ancyracanthus - T millsow - 1

Tradescantia - Y Arrhenatherum - 7

نتایج حاصل از این تحقیقات آنست که میتوان بروشهای صحیح سیتولوژی اعتماد داشت حتی شامبرس (۲۶ م ۱۹) توانسته است با بکار بردن سوزنهای بسیارنازك شیشهای کرو موسومهائی را در زیر میکروسکپ از هسته بیرون کشیده بعضی از خواص فیزیکی آنها رامانند کشش و غلظت و قابلیت ارتجاع و غیره را مورد مطالعه قرار دهدینابر این مشاهدات دیگر در بودن کروموسوم در هسته سلول جای تردید باقی نمیماند.

ازدلائل دیگری که بر شخصیت و استقلال کر و موسومها حکم میکند جفتهای کر و موسوم در سلولهای دیپاوئید است استفاده از حالت دیپلوئیدی برای نشان دادن شخصیت کر و موسومها در یاخته هائی که دو کر و موسوم یك جفت شکل و قد مختلف داشته باشند محسوستر است مثلاً درنر در زفیل ملانو گاستر علاوه بر اتوسومها یك جفت هتر و کر و موسومی دیده میشود که قد و شکل مختلف دارند

وضع جفتهای کروموسوم موردگواهی وقبول عده ای از دانشمتدان مانندگوئینو وناویل (۱) (۲۹ ۱۹ ۱۹) گردید ویلسون (۲) (۲۰ ۱۹ ۱- ۱۰ ۵۰ ۱۹ ۱) درآنازا تر بستیس معلوم داشته است که هرجفت کروموسوم از یازده جفت کروموسوم شکل و مشخصات معین دارد. مور (۳) (۲۱ ۱۹ ۱۹) از تصاویری که از پهنه استوائی او کوستا (۲) بدست آورده وجود جفتهای مختلف الشکل کروموسومی را تأیید کرده است. اگر در نظر بگیریم که هر گامت از هر جفت کروموسوم فقط یك کروموسوم دار است کروموسومهای جفت و مضاعف هنگام لقاح از اختلاط دو پر نوکلئی نر وماده تشکیل میشود تر دیدی در مفهوم واقعی حفتهای کروموسومی باقی نمیماند.

این دلائل و دلائل دیگر نشان میدهدکه کروموسومها در هسته سلول حاصل ان تغییر حالت فیزیکو وشیمیائی نیستند بلکه مشخصات معین خودرا درسلولهای حاصل از تقسیمات متوالی تخم دریك فرد و یا در سلسله افراد یك گونه حفظ می کنند اختصاصات کروموسومی را تئوری فیزیکو شیمیائی دلاواله نمیتواند توضیح دهد.

در موردیکه دو گونه با یکدیگر جفتگیری کنند در موقع تقسیم ظهور دوباره

کروموسومها شخصیت واستقلال آنهارا بهتر تأیید میکند درچنین جفتگیری گامت هریك از دوگونه حامل دستگاه کروموسومی است که از حیث عده و شکل و ساختمان با گامت گونه دیگر اختلاف دارد پس از لقاح تخم که واجد دودستگاه کروموسومی مختلف است آیا در محیط تازه دو دستگاه کروماتین حالت تازه ای بخود میگیرند؟ و آیا کروموسومهای های تازه با یکدیگر امتزاج حاصل میکنند یا خیر ؟ چنین امتزاج بین کروموسومهای تازه را در صورتی میتوان پیش بینی کرد که اختلاف ساختمانی بین کروموسومها فرض نازه را دارای ساختمانی متجانس بدانیم ولی مشاهداتیکه که در این باب شده است نشان میدهند که برخ ف دستگاه کروموسومی پدری و مادری با همه مشخصات خود پهلو در هر تقسیم سلول هیبر ید ظاهر میشوند و معلوم میدارند که ترکیب خود پهلو به پهلو در هر تقسیم سلول هیبر ید ظاهر میشوند و معلوم میدارند که ترکیب کروموسومها غیر ممکن است و این دلیلی است بارزکه جفت شدن کروموسومها بماهیت آنها بستگی دارد.

هاریسون (۱) و دون کاستر (۱۹۱۶) از جفتگیری دو پروانه یکی لیسیاهیر تاریا (۲) دارای ۲۸ کروموسوم نسبتا درشت و پروانه دیگر ایتیزیا زوناریا (۳) که واجد ۲۱۲ کروموسوم است (بیشتر کروموسومهای اینگونه از کروموسومهای گوچکتر است)هیبریدی بدست آوردند و دریاخته های هیبرید (ش۲۰) ۲۰ کروموسوم یعنی مجموع ۴۰ + ۱۲ کروموسوم گامت نر و گامت ماده یافتند اختلاف شکل و درازای کروموسومها تشخیص کروموسومهای پدری را از کروموسومهای مادری آسان میسازد. طرزیخش کروموسومهارا درگامتهای این نوع هیبریدهائی که دارای دو دستگاه کروموسومی نا متجانس هستند بوجه دیگر نیز میتوان دیدفدرلی (۱۶) (۱۲۹۳) که از جفتگیری منوالی بین سه گونه پیژرا (۵) که گامتها دریك گونه ۴۰ و در گونه های دیگر ۲۹ و ۳۰ کروموسومی است مشاهدات متشابهی بدست آورده دیده است که در هر حالت شماره دیپلوئید در هیبریدهای حاصل از دوگونه برابر مجموع عددها پلوئید پدر و مادری است بعلاوه در

Federley - & Ithysia Zonaria - T Lycia birtaria - T Harrisson - 1

Pygaera - 9

کیفیات بلوغ سلولهای جنسی (۱) تغییراتی مشاهده کرده است در هیبرید هنگام کاهش کروماتین عدهای از کروموسومهای یك گونه با کروموسومهای گونه دیگر جفتهائی تولید



س ۲۵ه A, کروموسومها (۲۳) در سپرماتوگونی لیسیاهیر تاریا B, کروموسوم (۲۳) در اتیسیا زوناریا C, کروموسوم (۲۳) در اتیسیا زوناریا C, کروموسوم (۲۳) در اتیسیا زوناریا و دون کاستراقتباس از گوالینو)

میکنند ولی بیشتر کروموسومهای عاری از همسر تنها مانده هنگام تقسیم درجهت طول شکاف بر میدارند بطوریکه بعدها خواهیم گفت در اخلاف نسلهای بعد این هیبریدها ناهنجاریهائی نسبت به تیپ معمولی وراثتی مشاهده میشودکه از قوانین وراثتی مندل تبعیت ندارند بطور خلاصه بایدگفت که بین ناهنجاریهائی که در طرز توزیع و پخش کروموسومها حاصل میشوند و اختلالات وراثتی مطابقتی موجود است.

رزببرگ (۲) (۲ ، ۹)) نشان داده که شماره هیبرید در زرا ابو واتا (۳) سی یعنی برابر مجموع کرو هوسومهای کامت گونه های مولد (در زرا رتندیفولیا (٤) ، ۱ = n و در زرا لونژیفولیا (۵) ، ۲ = n) آنست هنگام بلوغ سلولهای جنسی در گیاه هیبرید ده کرو موسوم یکی از والدین با ده کرو موسوم از بیست کرو موسوم والد دیگر ده جقت یا ده ژمینی تولید و بعد از یکدیگر جدا میشوند اما ده کرو موسوم بی همسر که تشکیل جفت یا ژمینی نمیدهند بدون آنسکه تقسیم شوند بیکی از قطبین میروند و گاهی هم عده ای از آنها در سیتوپلاسم می افتند . این کیفیات با تغییرات مختصر هم در تشکیل دانه هسای بلن و هم در کسه حنینی مشاهده مهشود .

بلاك بورن (٦) و هاريسون (١٩٢١) در هيبريد هاى گل سرخ بقاى

D. rotundifolia - & Drosera obovata - V Rosenberg -

Rosenberg - Y maturation - \

Blackburn - 7 D. longifolia - 9

کروموسومهای گونههای مولد را دیدهاند گل سرخ معمولی 3 اکروموسوم دارد ولی گونههای تتراپلوئید (۱) ۲۸ کرو موسوم یعنی شماره مضاعف دارامیباشند بنابراین در گونههای معمولی گامتهای هفت کروموسومی و در گونههای دیگر گامتهای 3 اکروموسومی تشکیل مییابد یعنی طبق قانون کاهش کروماتین کروموسومها در گامتها نصف میشوند برخلاف هیبریدهای ۲۱ (۱۲ + ۷) و ۲۸ (۷ + ۲۱) و ۳۵ (۲۱ + ۷) و یا ۲ کروموسومی از ۲ (۲ + ۲) و ۳۵ (۲۱ + ۲۱) و یا ۲ کروموسومی بدست میاید هنگام کاهش کروماتین در همه این هیبریدها حتی هیبریدهای و اجد کروموسومی بدست میاید هنگام کاهش کروماتین در همه این هیبریدهای دی همیبریدهای کروموسومی تولید میشود در صور تیکه در همیبریدهای (۲۸ کروموسومی کامتهای 1 کروموسومی فقط هفت کروموسومی و گامت ۲۱ کروموسومی فقط هفت جفت کروموسومی با هفت ژمینی تشکیل میشود که بعد از یکدیگر جدا میشوند ولی هفت جفت کروموسوم با هفت ژمینی تشکیل میشود که بعد از یکدیگر جدا میشوند ولی

درهیبریدهای پنتاپلوئید (۲) که ۵ کر و موسوم دارند و از دوگامت هفت و ۸ کر و موسوم ی (که خود از ۲۱ ۲ ۷ بدستآمده) حاصل میشوند نیز هفت ژمینی تولید میشود ۲۱ کر و موسوم دیگر همسر پیدا نکر ده منفر د میمانند همچنین در هیبریدهای هگز اپلوئید (۳) که ۲۶ کر و موسومی هستند باز هم هفت ژمینی تشکیل میشود ۲۸ کر و موسومی از کر و موسومی از کر و موسومی از پدیده های (۶) فیزیکی که چسبیدن تو ده های نامتجانس کر و ماتین باشد نتیجه نمیشوند بلکه عمل جفت شدن در کر و موسومهائی حاصل میشود که شکل و ساختمان متجانس دارا هستند.

پولیپلوئیدی (٥) و پولی سومی (٦) و نا هنجاریهای دیگر کروموسوم شخصیت و استقلال کروموسومها را تأمین میکنند . موتاسیونهائی که در بسیاری از گیاهان و عده معدودی از جانوران حاصل میشود در بعضی از موارد بدینصورت است که شماره اولیه کروموسوم چند بر ابر شودمثلا اگر عده ها پلوئید کروموسوم درگیاهی هفت باشد عده

Phénomène - &

hexaploïdes -Y

Pentaploïdes —Y tétraploïdes —\

Polysomie → ₹

polyploïdes 🗕 🖻

د سلو ئيد آن ١٤ است در اين صورت ميتوان در نظر گرفت که اولا کياه واحد دو سري هفت کر و موسومی است و ثانیاً کروموسومها از جفتهای دو عنصری ترکیب یافتهاند اگر هر سرى از كر وموسومهاى هفتگانه را يك ژنوم (١) بناميم كياه ديهلوئيد طبيعي صاحب دو ژنهم = ۱ است. از اینگونه کیاهان درطبیعت موتاسیونهائی یافته اند دارای ۳ر ۶ ه ر۹ و.... ژنوم یعنی صاحب ۲۲ر۲۸ و ۲۸٫۲۸ و کروهوسوم این اشكال را ترييلوئيد تتر ايلوئيد ينتايلوئيد هكز ايلوئيد و..... بوليبلوئيد ميخوانند. در هو چو دی بولمبلو ئیدوا حد کرو موسو مهای مختلف الشکل میثوان بآسانی تشخیص دادکه در سلول هرکروموسوم با ۳ر۶ره و بازیاد تر عنصر نمسایش داده شده است در پولیپلو تیدهائی که دارای ژنومهای جفت باشند (۶ ر ۲ ر ۸) ملاحظه میشود که تیپ تازه درسلسله نسلهای بعد حفظ میشود . اگر کروموسومها برطبق نظر دلاواله تودههای نامشخص باشند كه عده متوسط آنها بستكي بتعادل بين سيتوپلاسم و هسته داشته باشد معلوم نیست بچه علت این موجودات بازگشت سریعی بحالت تعادل اولی نمی نمایند . ملاكسل (۲) دردا توراستر امونموم و بهلمنگ (۳) در انوتر الامار كمانا (٤) و ماسمه لا انكانا(٥)ونيكوسيانا تاباكوم(٦)وليكويرسيكوماسكولنتم(٧)ودرزفيل ملانوكاسترحالات يوليز وهيك را بخويي هورد مطالعه قر ارداده اند دراين عده هو جودات يككر و هوسوم بحالت سه تائم یا چهارتائی موجود است درصورتیکه کروموسومهای دیگر عده دینلوئیدطبیعی دارند مثلاً اگر عده طبیعی ۲۶ (۲۲ جفت) کروموسوم باشد موتانهای بولی زومنك ۲۰ یا ۲۰ کروموسوم دارند بعنی یازده حفت طبیعی و جفت دیگر مجای آنکــه از دو كروموسوم مركب شده باشدنمايش سه با چهاركر وموسوم را ميدهد . موتانهائي را میشناسیم که یکی از ۱۲ جفت کروموسوم دیگر سه تا با چهار تا هستند طـرز پخش فاکتور ها درکروموسوم سه تائی یا چهار تائی طوری است که میتوان از روی آن پی بوجود کروموسوم تحولیافته برد . بریدج دردرزفیل افراد × ۳ وافرادیکه چهارمین جفت کرو موسوم آن سه عنصری بود. یافت در اینجا نیز فا کتورمای دسته I و یا دسته IV طرز پخش مخصوص داشته که میتوان آنر ایآسانی پیش دینی کرد.

Oenothera lamarckiana - E Belling - T Blakeslee - Y génome - 1

Lycopersicum esculentum -Y Nicotiana tabacum - Mathiola incana - D

همه این حالات نشان میدهند که کروهوسومها رسوبهای نامشخصی نیستند بلکه دارای شکل وقد وساختمان ژنتیك مشخص و واجد شخصیت و استقلال واقعی میباشند با قبول ثبات عده و شخصیت کروهوسوم بنظر میاید که میتوان دائمی بودن کروهوسومها را با حفظ شکل و ساختمان آنها در تمام دوره زندگی سلول چه در دوره آرامش و چه در مرحله تقسیم حقیقی دانست این نظر سابقاً با مشاهدات سیتولوژی که بر نسا مرئی بودن متناوب کروهوسمها حکم میکرده است وفق نمیدهد زیرا چنانکه دیده ایم بین دو تقسیم کروهوسومها بنظر نا مرئی میباشند.

کوئینوکه دوره تقسیم تنصیفی و مراحل سپر ها توسیت را در درزفیل بدقت مشاهده کرده است در مرحله آرامش هستمه قبل از پیدایش کروموسومها چیزی جز شبکهای بیرنگ که رشته های آن برحمت دیدنی میباشند ندیده است.

گرگوآر(۱) و شاگرداو بانو دو تریلین (۲) (۱۹۳۲)که از نظر سیتولوژی مشاهدات ایکهورن (۳) (۱۹۳۱) را در مورد عدهای ازگیاهان خانواده کدو ئیان (٤) مورددقت قرار دادهاند قسمت میانه یامر کزی کروموسوم راکه در دوره آرامش کروماتین دار و نمایان میماند او کروموسانتر (۵) نام گذاردهاند .

در یاخته های سومائی و یاخته های مولد دانه پلن عده ای ازگیاهان خانواده کنولوولاسه (۲) این دونکته مورد توجه قرارگرفته و نظر گرگوآررا در هسته سلول تایید میکند (خبیری ۳۹ ۱ – ۹۳۳ ۱): ۱ - هسته درعدهای ازگیاهان اینخانواده ساختمان شبکهای دارد این هسته ها طبق قوانین معمولی تقسیم میشوند . ۲ - در کنولوولوس سلدانه لا (۷) و یکی دوگونه نز دیك ساختمان هسته طرز دیگر است هسته در حال آرامش در این یاخته ها از یك غشاء شیر هسته و نوکلئول تشکیل یافته است ولی اختصاص این هسته ها در اینست که در شیره هسته اجسامی بعده ثابت همیشه در مرحله آرامش و در فاصله بین دو تقسیم مرئی میباشند که ممکن است آنها را او کر و موسانتر گرگوار دانست . سیر تغییرات این نوع هسته در دوره تقسیم ساده تر از تقسیم هسته شبکه دار است دانست . سیر تغییرات این نوع هسته در دوره تقسیم ساده تر از تقسیم هسته شبکه دار است

Cucurbitacées - Eichhorn - Doutriligne - Grégoire - 1

Convolvulus soldanella -Y Convolvulacées -1 Euchromocentres -9

مثلا در کنولوولوس سلدانه لا در ابتدای تقسیم در هریك از دو طرف هریك از این مراکز که بیش و کم بیرنگ خمیدهای مراکز که بیش و کم بیرنگ خمیدهای طاهر میشود و بتدریج کروماتین دار میشود بنابر این مشاهده کناره های هر جسم مرکزی متدرجاً به نسبت مقدار کروماتین آسان میگردد در اواسط مرحله پروفاز رشته ها بطول ماگزیم خود میرسند و در مرحله تلوفاز پس از پیدایش غشاء هستهای هر کروموسوم ماگزیم خود میرسند مرکز متدرجاً کروماتین خودرا از دست میدهند بطوریکه در آخر این مرحله جز قسمت مرکزی کروماتین دار نمی ماند و این مراکز تاتقسیم بعدی نمایان میماند.

اگرساختمان هسته درخانواده کنولولاسه تاییدگردد و بر فهرست ساختمان هسته ای او کروموسانتری این خانواده و خانواده کدوئیان گونه های دیگر افزوده گردد میتوان گفت که نظردائمی ماندن کروموسوم تقویت یابد و تئوری ثبات عده و استقلال و شخصیت کروموسومها بحقیقت نز دیکتر شود ناگفته نماند که مشکلات علم سیتولوژی درعصر حاضر زیاد است مهمتر از همه رابطه نوکلئول با کروموسومها مداخله کیفیات فیزیکو شیمیائی در تقسیم سلولی و اختلاف ظاهری ساختمان هسته است که هنوز کاملا مسلم نشده است اختلاف ساختمانی هسته که مشاهده میکنیم ساختگی است و معلول روشهای سیتولوژی و مواد ثابت کننده میباشد و یاآنکه اختلاف حقیقی است و بستگی بساختمان و اقعی هسته دارد.

از نظر سیتولوژیکی ملاحظات و مشاهداتیکه شده است دوام کروموسومها را نشان میدهد نظرهای ژنتیکی نیز بر دوام کروموسومها دلائل قابل توجه هستند .

چنانکه دیده ایم تحت تأثیر اشعه ۲ نا هنجاریهائی مانند چسبیدن قطعه قطعه شدن تغییر جای قطعات (جدا شدن قطعه ای از یك کروموسوم و چسبیدن بکروموسوم دیگر) میتوان تولید کرد ظهور غیر منتظر یکی از ناهنجاریها را در صورتیکه دوام و ثباتی نداشته و به نسلهای بعد انتقال نیابد میتوان باتفاق نسبت داد بنا براین با در نظر گرفتن مکانیسم تقسیم و متلاشی شدن و دوباره تشکیل یافتن کروموسوم در آغاز تقسیم بعد

وقوع یك نا همنجاری باید موقتی باشد و در دوره تقسیم از بین برود ولی ظهور ناهنجاری در یك فرد و دوام آن در تقسیمات متوالی و حتر انتقال آن باخلاف در نسلیای نا محدود رانميتوان استدلال كرد مگر آنكه قبول داشت كرو موسومها در فاصله دو تقسيم بطرزىكه مكانيسم آن برما مجهول است استقلال و شكل و تعداد خودرا حفظ مينمايند تحقیقات میکرودیسکسیون (۱)شامیرس (۲) این موضوع مشکل را تبا حدی روشن ساخته است این دانشمند درزیر اولتر امکر وسکوپ (۳) در مرحله آرامش هسته یاخته زنده سیر ماتوسیت یکی از راست بالان را بنام دیسوستریا کارولینا (٤) مورد دقت قرار داده از نظر نوری تهی (٥) یافت در این حالهسته دارای منظره یکنواخت (٦) است بعد در زیر میکر و سکب با سوزن بی نهایت نازك بهسته نیش و خر اشی كوچك وارد کر دو بیدایش رشته های به نهایت ناز که راشیسه بشبکه بیرنگ (۷) (اصطلاح سیتواوژیستها) مشاهده نمود از تکر ارخراش رشته های واضحتر ونمایان تری دید دانه هائی که برروی محوري ثفاف قرار مككبرند ابتدا فاصله دار هستندو بتدريخ متراكمتر و نمايان تر میگر دند و بالاخره کوتاه میشوند و مشخصات کروموسومهای معمولی را دارا میگردند اگر خراش بهسته در مراحل مختلف دیگری وارد شود ممکن است مراحل بخستس پیدایش رشته ها از بین برود و رشته های واضح نمایان گردند و موقعی میرسد که رشته ها بخودی خود ظاهر هستند و نیش در اینصورت جز تسریع این ظهور و نمایان ترکردن کر و موسوم اثر دیگری ندارد.

چنانکه میدانیم کروموسومها میتوانند برحسب زمان در دوره تقسیم تغییراتی از حیث طول و ضخامت حاصل کنند در ابتدای هر تقسیم رشته های نازك و ساده در وسط رشته های کوتاه و درآخر تقسیم مجدداً دراز ونازك میشوند و محو و نامرئی بنظر میرسند رشته های بسیار نازکی که شامبرس تشکیل آنها را دیده است ساختمان واقعی تر دید ناپذیر دارند این دانشمند توانسته است باسوزن بسیار نازك شیشه ای رشته ها را از هسته برون کشد و درجه غلظت و قابلیت ارتجاع و انقباس آنها را مورد دقت قرار دهد وقتی در

یاخته زنده که این رشته ها در حال ظهور هستند تحت تأثیر خراش قرار میگیرند بصورت رشته های تیپ پروفازی در میابند بدون تردید کروموسومهائی هستند که در حال تراکم می باشند. پس اثر نیش سوزن آنست که تراکم کروموسومها و نمایانتر کردن آنها را تسریع کند حال اگر تحریك میکانیکی در مراحل اولیه تقسیم شود پیدایش رشته های نمازك را در هسته ای که ظاهر یکنواخت دارد میتوانیم بساختمانی که از پیش وجود داشته ولی آشکار و نمایان نبوده نسبت دهیم .

ظاهر یکنواخت هسته درزیر اولنرا میکروسکپ دلیل براین نیست که ماوجود کروموسومهای پیش ساخته (۱) را انکار کنیم زیرا دیدن ذرات بدرجه انکسار (۲) و بعد آنها بستگی دارد.

رامبلر (۳) نشان داده است امولسیون (۶) روغن با صمغ عربی که در زیر میکروسکپ ظاهر متخلخلی (۵) دارد در زیر اولترامیکروسکپ ظاهر یکنواختی را نشان میدهد بعلاوه ذراتی که قطر آنها کوچکتر از ۲۰۰۰ تا ۲۰۰۰ میکرون باشند با طریقه معمولی (اولترا میکروسکپ) دیده نمیشوند این ذرات درشت تر از بزرگترین و حجیمترین مولکولها هستند بین ذرات اولترامیکرون مرئی با اولترا میکروسکپ و مولکولها دنیای آمیکرونی (۲) یافت میشود که وسائل معمولی قادر بدیدن آنها نیست ازاین قبیلند میسلهای هیدروفیل مانند آلبومینها بویژه نوکلئو پروئید های هسته پس میتوان برای ذرات نا مرئی هر نوع ساختمانی را فرض کرد این چنین ذرات پیش ساخته دیده نمیشوند مگر آنکه برحجمآنها افزوده گردد و یا چند میسل مجموعهای تشکیل دهند

فرض گوئینو اینست: هسته در مرحله آرامش واجد کروموسومهای نا مرئی است که از نوع رشته هائی که از ذرات آمیگرونی تشکیل یافته اند میباشند هر ذره از یك یا چند مولکول ساخته شده است هنگام فرا رسیدن تقسیم این رشته هارشد کرده کم کم دیده هیشوند هرعامل اختلال آور (۷) (نیش یا خراش یامواد ثابت کننده) رشد آنها را آنا تسریع کرده ساختمان نهفته رشته آنها را روشن ساخته بآنها منظره شبکه ای میدهد درات

Emulsion - 2

Rhumbler - * altération • Y

Indice de refraction -Y

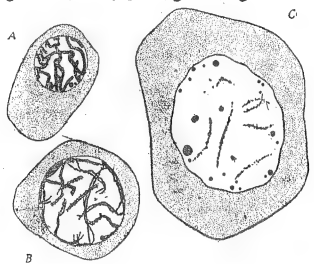
préstructure -1

monde des amicrons

alveolaire =0

کرومانین بر روی محوری شفاف بتدریج قرارگرفته سپس رشته ها در نتیجه تراکه خود حجیم گشته کروموسومها کشیده و نازك شده کرومانین محور را رها کرده هسته وارد مرحله آرامش میشود.

تصاویری که ازبعضی از سلولها مانند اووسیتهای دوحیاتین بدست آوردهاند مشاهدات شاهبرس را در نمایان کردن کروموسومها تأیید میکند در این سلولها کروموسومها پس از جفت شدن از هم جدا میشوند و سلول برای مدت سه سال وارد مرحله آرامش میشود درظرف اینمدت اووسیتها رشد میکنند و در درون خود ویتلوس جمع میکنند کروموسومها برشتههای بی نهایت نازکی تبدیل میشوند که برجمت دیدنی و رنگ پذیر



ش ۵۳ ـ ااوسیت قورباغه (رانا) ۸وه کروموسومها درمراحل پاکی تن و سترپزیتن، کروموسوم پری شکل (اقتباس از گوئینو)

شده کروماتین خودرا از دست میدهند (ش ۵ م) بنظر میآیدکه کروماتین رشته های اصلی را رها کرده تودههای کروی یا توکلئولهای کروماتیکی تشکیل دهند بعد دوباره اسکلت کروموسومی به نسبت کروهاتینی که در آن جمع میشود خاصیت رنگ پذیری پیدا کرده پیش از تقسیم تنصیفی بشدت منقبض و جمع میشوند.

نتیجه حاصل از این مشاهده و مشاهدات شبیه به تحقیقات شامبرس که ما را بقبول حقیقت ساختمان کروموسومینز دیك میسازد این مسئله را پیش میاورد که فاکتورهای

ژنتیك در كجای كروموسوم جای دارند دراین باب جز فرض نمیتوان بیانی كرد فرضی كه مورد توجهاست ایتست: كروماتین كه بنظر سیتولوژیستها عمل بسیارهم دارد وبواسطه خاصیت الكتریكی در موقع تقسیم كاری مهم انجام میدهند جز پوسته ساده رنگ پذیر روی اسكلت كروموسوم (بخش اصلی این عناصر) چیزی نیست و اسكلت اصلی نامر ئی است كه شخصیت كروموسومی و دوام آنرا از نظر ژنتیك حفظ میكند. اگر این نظر صحیح باشد میتوان گفت چرا طولیكه از محاسبه نسبتهای تركیب نوین موقعیك كروموسومها بی اندازه نازك و طویل هستند بدست میاید با طول و اقعی كه از مشاهده كروموسومهای درشت و ضخیم حاصل هیشود موافقت ندارد.

بطور خلاصه کروموسومها را در موجود زنده میتوان دید و برروی آنها مستقلا میتوان دست برد و عوامل ثابت کننده نیز از آنها تصاویر صحیح میدهد پس میتوان گفت که کروموسومها جزء ساختمان واقعی سلول میباشند در ثبات عددی آنها درهر گونه امروزه شکی باقی نیست بشخصیت و استقلال و وضع دو بدوئی آنها هم نمیتوان ایراد داشت. دائمی بودن کروموسوم که برای تفسیر پاردای از کیفیات ژنتیکی لازم است قابل قبول بنظر میاید.

نکات مورد اختلاف بین کروهوسوم کروهاتین دار سیتواوژیست ها و کروهوسوم فاکتوردار وراثتی ژنتیسینها وقتی بخوبی روشن میشود که بساختمان کروموسومها آشناتر شویم در هرحال بر تئوری کروموسومی وراثت هیچیك از ایرادهائی که مبنای آن بر خواص تصنعی کروموسومها و تحول عده و ساختمان آنهاست واردنیست.

ارزش وراثتي هسته وسيتو بلاسم

ایرادهای دیگری که به تئوری کروموسوی گرفتهاند از نظر جنین شناسی است وای این ایرادها از آنست که موضوع را درست طرح نکردهاند از عقیده جایگ فا کتورهای وراثتی در کروموسومها عدهای نتیجه گرفتهاند که سیتویلاسم دربروزخواس و مشخصات وراثتی دخسالت ندارند و منحصراً هسته را در ظهور مشخصات مؤثر گرفتهاند.

فرض منحصر بودن فعالیت هسته در مسائل وراثتی نادرست است قدر مسلم آنست که فاکتورهای کروموسومی باساختمان فیزیکو شیمیائی مخصوص به تنهائی مهم نیستند عامل حقیقی و موجد اصلی هرنوع ساختمان زیستی سیتوپلاسم و یا بطور صحیح هسته استو. پلاسم یعنی سلول است.

طرفداران تئوری فاکتوری جدید تصورمیکنندکه برای عمل سیتوپلاسمیهسته دارای یك عده شرائط درونی است اما فرض اینکه سیتوپلا سم دارای هیچگونه ارزش نباشد خطای محض است.

نخستین تجارب جنین شناسی برای اثبات نظریه جایگاه فا کتورهای ورانتی در هسته منسوب به بووری (۱) (۱۸۸۹) است این دانشمند تخمچه های اورسن را را تکان داد از جسم هرتخمچه پارهای کوچك بدون هسته بنام اگسترا ـ اووا (۲) جدا شد بعد مخلوطی از تخمچههای سالم و تخمچههای ناقص و همچنین قطعات بی هسته را با سپرم همان گونه آمیخت و لاروهائی با قد طبیعی ولاروهای هسته درشت و همچنین لاروهای کوتاه (۳) با هسته کوچك مشاهده کرد بووری علت تشکیل لاروهای قد کوتاه را حاصل لقاح اگسترا ـ اووا با سپرم میداند.

بووری تجارب معروف به مروگونی (٤) را ادامه داد ابتدا از لقاح تخمیچه های سالم سفر و کینوس (٥) باسپرم گونه دیگر اکینوس (٦) لاروهای ناجنس (٧) بامنظره میانه پدر و مادر بدست آورد (مخصوصاً شکل بدن و شکل اسکلت لارو) بعد مقداری تخمچه های سالم گونه سفرو کینوس را تکان داد و از آنها مخلوطی از تخمچه های هسته دار و بی هسته (اگسترا ـ اووا) بدست آورد از لقاح این مخلوط با سپرم اکینوس لاروهای کو تاهی معمولی یعنی لاروهائی که منظره میانه ای پدر و مادر داشتند و همچنین لاروهای کو تاهی که منحصراً و احد مشخصات پدری بودند بدست آورد ،

تجربه بووری میتواند دال بر این باشد که انتقال خواص و مشحصات وراثتی

Sphaerochinus- mérogonie - t naines - T Extra-ovat - Y Bauverie - \

bâtardes -Y Echinus -₹

منحصراً منسوب بهسته است زیرا اگرسینوپلاسم نیر دخالتی میداشت بایستی ازسیتوپلاسم زیاد اگسترا ـ اووای مادری اثری در لاروها ظاهرگردد .

تجاربیکه در جفتگیری بین انواع مختلف اورسن ها کرده اند معلوم داشته است که غالباً نتایج حاصل از جفتگیری نری از یك جنس و ماده از جنس دیگر یابالعکس ماده از جنس اولی و نر از جنس دوم باشد نامتشابه است. بالتزر (۹۰۹) هم که در همین راه تجاربی کرده است در عیر حال هم مشخصات جنینی و هم کیفیات و مشخصات کروموسومی را در نظر گرفته است.

از تخمیحه های سفروکینوس باسیر ماتوزوئید های سترونژبلوسانتروتوس (۱) عمل لقاح کاملا انجام مییابد کروموسومهای پذری و مادری در بهنه استوائی قرار میگیرند و عمل تسهیم (۲) و تقسیم متوالی تخم هم منظماً پیش میرود و در هسته ها ۲ کروموسوم دیده میشود سر انجامهم لاروهای طبیعی که کمی مشخصات و اسطهای دارند حاصل میشود ولیے از جفتگیری ماده سترونژیلو سانتروتوس بازر سفروکینوس دو پرونوکلئی بایکدیگر اختلاط می یابند هنگام تقسیمکروموسومها در پینه استوائی قرار گرفته در آنها شکاف هم پیدا میشود ولسی از اینعده پانزده کروموسوم محتملا از تیپ کروموسوم پدری در پهنه استوائی دولهٔ باقیمانده مانندکروموسومهای دیگر متوجه دو قطب نمیشوند بلکه بندریج بتحلیل میروند ودر هستههای هیبرید بجای ۳۲ کروهوسوم (مجموع کروموسومهای نر و ماده دو جنس) ۲۱ تا ۲۷ کروموسوم بیشتر دیده نمیشود با اتلاف کر وموسومها ظاهراً عمل رشد ادامه مییابد و جنین ها تا مرحله بلاستولائی پیش رفته دراین هنگام جنین ها دچار بحر آن میشوند عده زیادی ازهسته سلولهای جنین بشکل گلولههای کروماتین درحفره تسهیم می آفتند و تحلیل میروند ازاین پس عدمای از جنین ها تلف میشوند و عده باقیمانده لاروهای پلوئتی تولید میکنندکه درآنها اسکلت بهترین صفت مشخص از تیپ خالص مادری است بنابر این توازنی بین اتلاف مجموع یا بخش مهمی از کروماتین پدری و عدم ظهور مشخصات گونهای پدری موجود است . نتیجهٔ تجارب بالتزر اینست اسکلت بهترین و بارزترین مشخص لارو وقتی شکل میانهای پیدا میکند که کروموسومهای تیپ پدری و تیپ مادری هر دو درساختمان هسته ها مداخله داشته باشند برعکس وقتی کروموسومهای پدری از بین بروند اسکلت شکل تیپ مادری خالص پیدا میکند در اینحال رشد اسکلت را در ردیف رشد بطریق بکرزائی میتوان در نظر گرفت.

دربرابرمشاهدات قابل توجه بالتزركه تئوری كروموسومی را قوباً تأییدمیكند متعرضین و مخالفین این تئوری به تجربهٔ گودلوسكی (۱) (۲ ، ۹۹) متشبث شده اند این دانشمند موفق بلقاح تخمچه های اورسن با سپرماتوزوئید آنندون (۲) (جانوری از كلاس كرینوئید ها (۳) و درطبقه بندی بین این دوجانور فاصله زیادی موجود است .

بدواً اگر از نظر تئوری نتیجه چنین جفتگیری را در نظر بیاوریم می بینیم وقتی دوجانور نزدیك مثلا دواورسن که لارو آنها ازحیث شکل و مراحل رشد متشابه باشد باهم جفت شوند میتوان تصور کرد که سیتوپلاسم یکی تحت تأثیر هستهٔ هیبرید بتواند لاروی که واجد مشخصات میانهای دووالد باشد تولید نماید اینحالت از جفتگیری شباهت بجفت شدن دوموجودیکه بیکدیگر خیلی نزدیك باشند مثلاً اسب و الاغ دارد. حالت لقاح تخمچه اورسن باسپرم آنتدون بیشباهت بجفت شدن سوسمار و لاك پشت نیست دراینصورت باید دید از این دو تر کیب شکل هیبرید از چه تیبی است سیتوپلاسم اورسن که فقط در جهت اورسن رشد میکند و جز لاروی بشکل پلوتئوس (٤) تولید نمیکند در سیتواند ساختمان و اعضای کرینوئید را ایجاد کند فا کتورهای هسته نرگونه کرینوئید در سیتوپلاسم بیگانه هیچیك از شرایط مناسبی که در محیط طبیعی برای عمل آنها موجود است در این سیتوپلاسم نمی یابند ولی در هر حال میتوان گفت که منشاء هیچگونه اثری نیستند.

درحالات متشابه یعنی درجفتگیری بین موجودات دور از هم سپرماتوزئید تنها عامل محرک رشد تخم است هسته نر باهسته ماده یاآمیخته نمیشود ویاپس ازاختلاط

بيرون ميافتد و يا كروموسومهاى حاصل درآغاز تقسيم دفع ميشوند وبالاخره درمواردى (تيجارب التزر) دفع كروماتين پدرى درمراحلى بعدمثلا درمرحله بلاستولا انجامى يابد.

تجربه گودلوسکی یکی از این موارد است پرونوکلئی اورسن و پرونوکلئی گرینوئید با هم آمیخته میشوند و کروموسومها هم (۲۱) در پهنه استوائی قرار میگیرند مشاهدات سیتولوژیکی هسته در اینمورد از این حد تجاوز نکرده است ولی تسهیم و تکثیر سلولی بطریق معمولی پیش میرود اسما رشد از مرحله گاسترولائی و تشکیل مزانشیم واسکلت ببعد دچاربحران میشود بیشتر لاروها در این دوره بحرانی تلف میشوند فقط عده ای معدود از این مرحله کذشته بازهم رشد میکنند ولاروی که حاصل میشود. پلوتئی خالص یعنی از نمیپ مادری است.

گودلوسکی ازلقاح اکسترا - اووای بی هسته تخمچه اورسن باسیرم آنندون (کروماتین کاملا از تیپ خالص پدری است) مشاهده کرد که جنین تاحدی درجهت تیپ مادری رشد میکند ولی قبل ازرسیدن بمرحله گاسترولائی همگی جنین ها ازبین میروند ، جنین های اورسن ها و کروینوئید ها تااین مرحله یکسان رشد میکنند بنابراین تجربه گودلوسکی مبین منظور نیست.

مخالفین تئوری کروموسومی کیفیت رشد سیتوپلاسم بی هسته اورسن را درجهت تیپ اورسن دربر ابر هسته سپر مانوزو ئید کرینو ئید دلیل بر این دانسته اند که هسته اصولاً دربروز مشخصات و انتقال صفات و رائتی مداخله ندارند. این طریق استنتاج از حدو دیکه ما را بآن میرساند تجاوز میکند. گودلوسکی خود نیز متوجه شده است مشاهداتی از این قبیل را نمیتوان برای بیان اهمیت هسته در انتقال مشخصات و را ثثی نه دلیلی مثبت و دانست.

فرض کنیم که هسته های هیبرید بدون اتلاف کروماتین بدری تشکیل شده باشند این وضعیت نشان میدهد که کروماتین نر درسیتوپلاسم بیگانه برای دامه رشد توانسته است شرائط کافی حاصل کند این مطلب یکی از دلائلی است که میتوان برطبق آن کروموسومها را حاصلی از تعادل بین کروماتین و مخلوط هسته وسیتوپلاسما دانست اما

کروهوسومهای آنندون نمی توانند شرا اطی را که درطرز عمل سیتوپلاسم آنندون فراهم میکردند درسیتوپلاسم اورسن ایجاد نمایند یعنی همانطور که سپرها توزوئید سوسمار تخمچه لاك پشتی را نمیتواند به تخمچه سوسمار تبدیل کند سپر ما توزوئید یك کرینوئید هم با کنش خاص و مرموز خود توانائی ایجاد سیتوپلاسم اورسن را ندارد و این حاصل عدم تناسب و ناجوری (۱) بین کنش نیروی ماده سازی هسته یك گونه و امكان پذیرش عمل هسته درسیتوپلاسم گونه دیگر است.

تفسیراین تجربه بهرطریق بشود در هر حالبرای منحصر کردن عمل انتقال مشخصات ورائتی بهری که بوسیله سپر ماتوزوئید ورائتی بهری که بوسیله سپر ماتوزوئید ایسیتوپلاسم میشود ممکن است با هسته نر ویا مجموعه این دو جزء سپر ماتوزئید انجام شود اسما از تجربه گودلوسکی (لقاح اکسترا ـ اووای اورسن بوسیله سپر ماتوزوئید بیگانه در اولین مراحل رشد تخم اورسن بهیچوجه تغییری نداده است نیز اینطور استنباط میشود که هسته نر بهیچوجه در انتقال مشخصات وراثتی پدری دخالت ندارد از همین تجربه میتوان استنباط کرد که سیتوپلاسم سپر ماتوزوئید در انتقال خواص صاحب اثر نمی باشد.

پس ازاینطرز استنتاج باید باین نتیجه برسیم که نه هسته نر ونه سیتوپلاسم نر ونه مجموعه این دو جزء سیر ماتوزوئید در انتقال صفات پدری دخالت ندارند . نتیجه کلی اینست که نمیتوان ازروی این مطالب عقیده تمر کز فاکتورهای وراثتی را درهسته نه تایید کرد و نه تکذیب نمود تنها این نکته را بصورت اثبات میتوان ذکر کرد که همگاه هسته نر وهسته ماده درسیتوپلاسمای مناسب که برای فعالیت هسته ها موافق باشند قرار بگیرند میتوانند موجودی تولید کنند که یا شکل کمو بیش میانه پدر و مادر را دارد و یا دارای صفات بارز یکی از آندو میشود بعکس از بین رفتن کروماتین نر ورشد موجود در جهت تیپ مادری خالص دلیل محکمی است برای تقویت تئوری تمر کز فاکتورهای وراثتی در هسته .

incompatibilité -1

این نظریه مورد پسند جنین شناسان نیست زیرا اینان منحصراً مرحله مخصوصی از رشد تخم را درنظر میگیر که درآن سیتوپلاسم اهمیت خاص دارد

بطور کلی سیتوپلاسم تخم ابتداساختمان هنجانسی دارد اگرفسمتی از مسیتوپلاسم تخم را فاسد کنیم جنین کامل ولی کوچکتر از جنین اولیه تشکیل هیبابد بدینجهت همه نقاط تخم را در این مرحله برای ساختن اعضا (۱) یك ارز میدانیم سیتوپلاسم سربراتولوس (۲) پس از بلوغ تخمچه وسیتوپلاسم تخم قورباغه یك ساعت ونیم پس از لقاح ساختمان نامتیجانس حاصل میکند در این حال اگر قسمتی از هاده تخم را فاسد گنند جنین ناقصی تشکیل میبابد. ماهیت بخش ناقص بستگی بموقعیت ناحیه فاسد شده دارد پس بنظر میرسد که سیتوپلاسم تخم از بخش هائی مختلف تشکیل یافته است. در ضمن رشد تخم هر بخش مولد عنو مخصوصی از بدن موجود میشود هممولا موضع گیری را نشیجه پخش نامتساوی مواد مخصوصی از بدن موجود میشود هممولا موضع گیری را نشیجه پخش نامتساوی مواد مخصوص (۳) چه از نظر کیفیت و چه از نظر کمیت در بخش های مختلف تخم هیدانند .

مشاهده رشد بلاستومرهای جدا شده از تخم تجارب تخریب نقطهای از تخم را تایید میکند وقتی تخم قورباغه را در مرحله دو بلاستومری انتخاب کنیم و یکی از دو بلاستومر را بکشیم بلاستومر دیگر رشد کرده جنین نیمهای تواید میکند اگر یکی از بلاستومرهای تخم این جانور را در مرحله ٤ از بین ببریم سه چهارم جنین واگردراین مرحله دو بلاستومر را جدا کنیم جنین نیمهای خواهیم داشت این تجارب مهرساند که هر بلاستومر ضامن تشکیل قسمتی از جنین میباشد یعنی فقط دارای توانائی مخصوص خود است که آنرا ظاهر میکند.

اگر عدم توانائی بلاستومر را در ساختن چیزی غیر از آنچه میسازد به پخش نامتساوی مواد مخصوص در تخم منسوب بدانیم راه خطا نهیموده ایم محدود بودن توانائی هر بلاستومر در بدو امر بنظر میآورد که مدرك قطعی بررد تئوری کروموسومی وراثت باشد بنابراین تئوری فاكتورهای وراثتی که بموجبآن فاكتورها طرح ریزی (٤)

organographie - & spécifiques - "Cerebratulus - Organo-formatrice - 1

اعضا میکنند و در هسته متمر کز میباشند و برطبق قوانین معمولی تقسیم بین بلاستو مرها یکسان پخش میشوند صادق نمی آید برای حل این مشکل ناچار باید فرض کرد که محدود شدن توانائی بلاستو مرها دلیل بر آنست که مواد حیاتی ارثی فقط در سیتو پلاسم موجود است نه در هسته چنین فرضی در صورتی لازم میآید که توانائی محدود بلاستو مرها امری حقیقی و کلی و عمومی باشد مشاهده خلاف این مطلب را نشان میدهد:

۱- دروضع مخصوص ممکن است در بالاستومرهای اولیه قورباغه توانائی ایجاد جنین کامل را دید.

۲- درتخم اورسن که دارای قرینه دوطرفی است دو یا چهار بلاستومر نخستین وقتی از هم جدا شوند میتوانند دو یا چهار لارو کوتاه قد تولید نمایند پس از پیدایش سومین سطح تسهیم چهار میکرومر و چهار ماکرومر حاصل میشود هر یك از چهار ماکرومر مستقلا لارو کوچك تولید میکنند ولی میکرومرهافاقداین خاصیت بوده بنظر میآید که چیزی از دست داده باشند.

۳ حالات دیگری را نیز میتوان دکر کرد که بلاستو مرها و اجد تو آنائی نامحدود باشند زوژا (۱) در مدوز (۲) دیده است که سلولهای مراحل ۶ ر ۱ ر ۲ ر ۳ ر ۳ وحتی یاخته های مرحله بلاستولائی اگر از یکدیگر جدا شوند هریك از آنها توانائی تشکیل جنین کامل را دارد پس بنظر میآید که در تخم این حیوان عدم تجانس نباشد یعنی هریك از لاستومر ها پیوسته تو آنائی کامل تخم را حفظ کرده باشد.

٤- کیفیات چند جنینی (۳) هم مؤید ایر نظر است : تاتو (٤) (یکی از پسمانداران) یك تخمچه میگذارد دررحم تخمها بچهار یاهشت پاره تقسیم و هر پاره یك جنین تولید میکند. عده ای از هی مه نو پترهای (٥) انکلی در میزیان یك تخم وارد میکند از تخم بلاستومرهای متعدد تشکیل می یابد. بلاستومرها از یکدیگر جدا میشوند و هر یك توده بلاستومری تولید می نمایند بلاستومرها باز از یکدیگر جدا و هر یك توده بلاستومری دیگر تولید می نمایند بلاستومرها باز از یکدیگر جدا و هر یك توده بلاستومری دیگر تولید میکند این عمل ممکن است چند مرتبه تکر از یابد بطوریکه از یك

تخم چند صد جنین حاصل گردد پس در اینمورد هریك از بلاستوهرها مدتی در از توانائی اولیه را حفظ میكند. پس در این حالات موضع گیری در تخم بطور نا محدود بتأخیر افتاده است.

همه این آثار نشان میدهندکه اختلاف مناطق وعدم تجانس (لوکالیزاسیوت ژرمینال) در گونه هائی بسیارتاپایدار و در گونه هائی بی ثبات درعده ای در مراحل مختلف رشد تخم و درعده دیگر دیر تر تشکیل می پاید معهذا از این حالات تامتشابه نمیتوان این نتیجه را گرفت که در تخم عدم تجانس نباشد.

ازمطالعه کیفیات دیگر مانند هم آوری بی جنسی و تر میم اندام میتوان نتیجه تئوری وجود مناطق مخصوصی را در تخم و در جه محدو دیت تدریجی بلاستو مر ها را مورد تحقیق قرارداد . چون در هیدر (۱) ازجوانه چندسلولی قابل زیست و قابل رشد موجود کامل حاصل میشود باید گفت که این عده از سلولها توانائی کامل تخم را دارا هستند و هم چنین از آنجا که در نقاط مختلف بدن یك هیدر جوانه هائی که تولید میشود همه قادر بایجاد موجود کامل هستند باید گفت که همه نقاط بدن هیدر مانند تخم از نظر موجود سازی متشابه و هم ارز میباشند . جوانه هائی که بر روی پایه های اسیدی تولید میشوند از عناصر اکتو در می یا عناصر مختلط تشکیل یافته اند این سلولها که از نظر جنینی از عناصر اکتو در می یا عناصر مختلط تشکیل یافته اند این سلولها که از نظر جنینی قابل ملاحظه است که این جانوران ضمن نمو جنینی توانائی محدود بلاستومرها را ظاهر ساخته اند باین معنی که بصورت نسج تخصیص یافته اند معهذا قدرت ایجاد در سلولهای تخصیص یافته مانند سلول تخم است .

پس درحقیقت هیچگونه رابطه ای بین شدت موضع گیری در تخم و کیفیات همآوری بی جنسی یا تولید مثل بکمك توانائی ترمیم وجود ندارد تشکیل موجود کامل بوسیله قطعات کوچك مخالف کیفیت محدو دبودن توانائی بلاستو مرهامیباشده شلا کیفیت محدو دبودن توانائی بلاستو مرهامیباشده شلا کیفیت محدو دبودن توانائی بلاستو مرهامیباشده شلا کیفیت محدو دبودن توانائی بلاستو مرهامیباشده شد کامل نماید.

همچنین سلولهای سلسله ژرمینال درهرموجود توانائی کامل تخمرا دارا میباشند یاخته های این سلسله که هریك میتواند موجود کامل تولید کند باز هم با نظریه محدود بودن توانائی بلاستومرهای اولیه تخم مغایرت دارد.

در موارد فوق دیدیم که توانائی بلاستومر ها بیش و کم نا محدود است ولی در مکانیسم رشد جنین بنظر میرسد که محدودبتی در توانائی سلولها حاصل شده و سلولهارابطرفساختمانی مشخص میکشاند تناقضیکه بین دو نظر مشهود است قابل اصلاح است برای رفع این تناقض ممکن است فرض کنیم که در موجود دو مرحله است که در آنها سلولها دارای توانائی ایجاد یا توانائی کامل هستند یکی مرحله تخم دیگر مرحله لاروی بابلوغ نمو جنینی را که بلاستومرها دارای توانائی محدود میشوند بین این دو مرحله میتوان قرار داد عدم تجانس تخم را که شرط اصلی موضع گیری (لوکالیز اسیون ژرمینال) است حاصل یك سلسله کیفیاتی میتوان دانست که در تحقق آن هسته او وسیتر ها (۱) بدون سلول تخم آغاز میشود . تقسیمات تخم و تشکیل بلاستومرهای اولیه عبارت است از قطعه شدن (۲) تخم و تبدیل تدر بحی آن بیاخته های کوچکتر و متعدد تر بنا بر این یاخته های اولیه حاصل از تقسیمات تخم ماده سازی نمیکنندبلکه ماده اصلی یا پروتوپلاسم خود را از نقاط و بخش های مختلف تخم میگیرند پس بایدگفت که در مرحله نخست بخدیم یکیون بی بایدگفت که در مرحله نخست بخدیم یکیفیات جذب و ماده سازی بی اندازه ضعیف و ناچیز میباشد و هسته که عمل معمولی بندیمای (۳) و رشد پرتوپلاسمی دارد در تمام این دوره فعالیتی ندارد.

فعالیت هسته و فاکتور های آن وقتی آغاز میشود که سیتوپلاسم وارد عمل شود یعنی کار هاده سازی شروع گردد بنابر این فاکتورهای هسته تخم موقتاً بی اثر میمانند و درحال کمون و نهفتگی بسر میبرند طول این دوره عدم فعالیت هسته در موجودات مختلف است این حقیقت با نتایجی که بالتزر و بووری از تجارب خود بدست آوردند و فعالیت فاکتور های وراثتی هسته را در اورسن پس از مرحله گاسترولائی نشان دادند صدق

میکند. در اینموقع در بعضی از موجودات یاخته ها توانائی که از دست داده اند باز میباشد ممکر نیاست یکی از علل اصلی باز بافت توانائی را در این بدانیم که هر سلول دستگاه هسته ای کامل موجود را حفظ کرده است و قادر است که بر حسب شرائطی که فراهم کرده است عمل سلولی را درجهات مختلف سوق دهد.

در هرحال خطاست که هسته و پرتوپلاسم را دوعامل مختلف العمل و یکی را از دیگری بی نیاز بدانیم سیتوپلاسم بدون مداخله هسته نمیتواند چیزی بسازد و فاکتور های وراثتی هسته هم جز در حدود روابطی که با سیتوپلاسم دارند نمیتوانند منشاء اثری باشند وجود پرتوپلاسم در تولید شرائط لازم برای تحقق یافتن اجزای یك موجود الزامی است ولی فراهم کردن این شرائط را سیتوپلاسم بی کمك هسته نمیکند.

تضاد بین مفروضات ژنتیك و مكانیسم نمو جنین از اینست که ژنتیسین ها جز پاره ای معین از شرائط رشد را در نظر نمیگیرند شرائطی که از نظر سیتوپلاسمی ثابت است و چون بی اهمیت جلوه میكند از آن صرفنظر میكنند . در موارد جفتگیریهای نژاد ها یا گونه های نز دیك بهم دوسیتوپلاسم که از نظر ساختمانی تا اندازه ای متشابه هستند بر ای فاکتور های کرو موسومی تقریباً شرائط یکسانی فراهم میكنند در این حال ممكن است از ارزش سیتوپلاسم موقتاً صرفنظر کرد ولی در مواردیکه جفتگیری بین دو شکل دور از ارزش سیتوپلاسم موقتاً صرفنظر کرد ولی در مواردیکه جفتگیری بین دو شکل دور از هم صورت میگیرد چون سیتوپلاسم بر ای مجموعه فاکتورهای هسته محیطی نامناسب از هم صورت میگیرد چون سیتوپلاسم بر ای مجموعه فاکتورهای هسته محیطی نامناسب موارد بملت نا جوری و عدم تناسب دستگاه کروموسومی و دستگاه سیتوپلاسمی رشد جنین با متوقف میماند و یا باشکالی سترون منتهی مگردد.

اگرچه سیتوپلاسم و هسته هردو در انتقال خواص و مشخصات و را تتی عمل مهم و غیر قابل تر دید دارند معهذا با توجه بدخالتی که این دو در سیر نمو تخم دارند بنظر اول اختلافی درقدرت پر توپلاسم و هسته مییابیم موش چه خاکستری باشد چه سیاه و چه یکنواخت و چه مختلط اللون در هر حال موش است و و اجد ساختمان مشخص اینگونه جانوری است و ما میدانیم که ساختمان اعضای اصلی یك موجود بستگی مستقیم بموضع

گیری تخم دارد یعنی بسته بسیت و پلاسم است و اختلافات کوچك که مشخص هر نژاد از یك گونه است برخلاف نتیجه فعالیت فاکتورهای مندلی یعنی عمل هسته است .

براشه (۱۹۲۰) نیز باهمین منظور وهدف دونوع وراثت تشخیص میدهد یکی وراثت عمومی یا وراثت گونهای که اگر منحصراً عامل این وراثت سیتوپلاسم نباشد تأثیر عمدهای درآن دارد دیگری وراثت اختصاصی یا وراثت نژادی یا فردی که از کرومانین هسته منشاء میگیرد.

تشخیص دو نوع و را ثت در مورد عده ای از حالات و را ثتی ارزش غیر فابل تر دید دارد ولی کلی و عمومی نیست در حقیقت نمیدانیم آیا ساختمان سیتو پلاسم گونه ای که در همه نژاد ها یا افراد یك گونه مشترك است تبعیت از پایه مشتر کی که فاکتور های هسته ای همه نژادها یکی است نمیکند ؛ چنین پایه ای را باید در موضع گیری تخم مؤثر دانست ، نباید فراموش کنیم که و قتی میتوانیم و جود فیا کتوری را معلوم بداریم که تحول بیابد و منجر بایجاد نژاد تازه ای شود ولی بآسانی میتوان فهمیدا گرنژاد هائی که باین طریق حاصل میشوند در مشخصاتی ظاهری که بی تأثیر در زندگی سلسله باشد با یکدیگر اختلاف داشته باشند هر تغییری در فاکتور های و ابسته بنمو اعضای مهم مانند قلب اوله عصبی یا کلیه و ارد آید منجر بمرگ جنین میشود و هیچگاه بتشکیل نژاد تازه ای منجر نمیشود اگر چنین فاکتور هائی و جود داشته باشد نمیتوان و جود آنها را ازراء منجر نمیشود اگر چنین فاکتور هائی و جود داشته باشد نمیتوان و جود آنها را ازراء منظر میآیند کنش فرعی و سطحی داشته باشند ،

علاوه برشرح فوق تذکر این نکته بیفایده نیست عده ای از فاکتور های مندلی در متابوایسم و زایائی و قدرت زیست موجودات تغییرات کلی و ارد میآورند عده زیادی از این فاکتورهالتالهستندیعنی متقابلهای این فاکتورهابازندگی ناجور میباشند همچنین بعضی از فاکتورهای دیگر مندلی مانند فاکتورهائیکه از بین رفتن چشم در زفیل ایلس (۱) و خوك هندی انوپزیك (۲) از بین رفتن دم در موشودر گربه و غیره از دیاد انگشتان (۳) (هیپرداکتیل)

hyperdactylie - "Cobayes anopsiques - T Drosophiles eyeless - T

کمبودی انگشتان (اکتروداکتیل(۱)) ناقص الخلقهای (اکتروملی(۲)) وغیره را باعث میشوند کنشهائی نظیر کنشهای لوکالیز اسیون ژرمنیال دارند و پس این نظر که در ساختمان آغازی و بنیادی یك گونه هم سیتوپلاسم و هم فاکتورهای هسته دخالت دارند مورد تردید نیست .

نتایجی که از مکانیك رشد حاصل میشود نشان میدهد که در هر حال وراثت بستگی بموضع خاصی ازسیتوپلاسم ندارد و نباید توجه را منحصراً بفاکتورهای کرو مهوسومی کرد وراثت نه کیفیتی است سیتوپلاسمی و نه هسته ای بلکه کیفیتی است اصولا سلولی ۰

ارزش تئوري كروموسومي

مکانیسم وراثت وقتی بر اساس نتایج تجارب ژنتیك بعنی ساختمان گسسته ماده زنده وراثتی مثکی باشد نتیجه مطلوب میدهد ماده حیاتی نشان میدهدکه از واحدهای تفرق پذیر ژنها یا فاکتور ها تشکیل یافته است. مخالفین جدی عقیده مندلی (مانند ا. رابو) وجود مواد پلاستیك (۳) تفرق پذیری را درهنگام تشکیل گامتها پذیرفته اند.

وجود اجزاء تفرق پذیر نتیجه تجزیه کیفیات تفرق است تئوری کروهوسوهی از این کیفیات نموداری ازنظر شکلی بدست میدهد حال باید دید که اگر از مرفولوژی سلولی صرف نظر شود ممکن است ازراه دیگر این کیفیت را توضیح داد ؟

با آنکه بطریق کامل هنوز بماهیت صحیح فاکتورهای وراثتی پی تبردهایم (٤) ولی در این موضوع راهفر ض هم مسدود نیست مثلامیتوان در نظر گرفت که فاکتورها ازمواد آلبو مینو اید یانو کانلوپرو تئیدساخته شده اندهر ژنساختمان شیمیائی مخصوصی داشته نه فقط باژنهای دیگر اختلاف ساختمانی دارد بلکه هریك از حالات متقابل یك ژن هم ساختمان مخصوص بخود داراست ۰

اگر این نظر را قبول کنیم که یاخته های یك هیبرید دارای البومین های

۱- plastique - r ectromelie - r ectrodactylie - مطالعاتی که در ساختمان ژنها شده است ارتباط این عوامل را با آنزیم بیش از پیش نشان میدهد - ۱۹۶۳) André است

مختلفی که معرف دویاسه یا ۱۱ جفت فاکتور های متقابل بحالت اختلاط باشد باشند ممکن نیست پخش و تفرق مستقل فاکتورها را جز بطریق مورفولوژیکی بطرز دیگر توضیح داد هیچیك ازقوانین فیزیکو شیمیائی نمیتواند تفرق کلی البومینهای در بدو متضاد رادرگامت که با بقیه پلاستیدها مخلوط بوده و یاتفرق مستقل جفتهای مختلف مواد پلاستیك را توضیح دهده

رابو(۱۹۱۹) بیولوژیست معروف فرانسوی سعی کرده است که درجفت گیری مسئله کیفیت وراثتی را براه فیزیکو شیمیائی توضیح دهد وقتی دونژاد را با یکدیگر جفت كنند ازاختلاط دوماده متجانس پلاستيك دوگامت و تأثير شديد واكنش هاى دوجانبه ونثیجه بهم ریختن (۱) ترکیبات آندوتخم حاصل میشود در اختلاط تازه همه اجزاء مركب كننده تخم درشرائط مناسب نيستندوابراز فعاليت فيزيولوژيكي نميكنند ولزوماً فعالیتی راکه درشرائط دیگر میکنند در اینحال انجام نمیدهند ساختمان تازه تخم که بدینطریق حاصل میشود وطرز عمل تازهای را که ایجاب میکند بتحقق نمیب هيبريد منجر ميشود. دراين مطلب بين نظر ژنتيسين ها و رابو اختلافي بنظر نميآيد اختلاف اصلى دربيان طرز تفرق مواد فرضي بلاستيك استكه رابو باينطرين بيان میکند: « بعدها هنگامیکه افراد نسل اول همیرید سلولهای جنسی درست میکنند تغمیر وبهم خوردكي تازهاي درتركيب سلولي حاصل ميشود ويخش آنها رادركامتهاي مختلف باعث میگردد باینطریق ممکن است تفرق حاصل گردد • » نظر رابو و دانشمندانیکه کیفیت تفرق را بطریق فیزیکو شیمیائی بیان میکنند در طرز پخش اجزاء بین گامتها وتفرق صفات كه مفصلا درفصول گذشته تشريح شده است كاملا نارساست زير ابهيچوجه از مكانيسم مواد بلاستيكي كه جزء تركيب مخلوط تازه هستند ودرموقع معين بلاترديد بانظم كامل بايد ازهم جداشوند چيزې نميگويد .

حق مطلب اینست که همه آثار دال بر اینست که تحقق تفرق صفات با مقیاسی مرفولوژیکی بیان شدنی است و قدرت و ارزش تئوری کروموسومی نیز متکی بر چنین طرزتوضیح است البته برای رسیدن بحقیقت کیفیت توارث خواص فیزیکو شیمیائی را

باید بکار برد ولی عجالتاً با آنچه دردست داریم جز بطریق مرفولوژیکی بیان مطلب را نمی توانیم کرد.

سیتوپلاسم و هسته در حال آراهش منظره محلول کلوئیدی متجانسی را نشان میدهد معهذا ساختمانهائی که در موقع تقسیم سلول ظاهر میشوند ورسوبات معمولی نیستند بلکه اختصاصات ثابت و معینی دارند دلیل بر اینست که هرساختمان دارای تر کیب خاصی است هیچیك از قوانین فیزیکو شیمیائی در عصر حاضر چگونگی تبدیل این ساختمان ظاهراً متجانس را بساختمان نامتجانس و معین توضیح نمیدهد. براشه در لقاح تخمچههای پیش رس (۱) اورسن بستگی بین سیتوپلاسم و هسته را دیده است و نشان دا ده است که پر و نوکلئوس ماده و پر و نوکلئوس نر در همه حال در سیتوپلاسم تخم همز مان از مراحل متشابهی میگذرند مثلا در موقعی که هسته ماده هنوز متجانس است هسته نر نیز چنین طاهر میگردند.

کوئینو و ناویل (۱۹۲۹) نظیر این مشاهدات را هنگام تسهیم تخم درزفیل نموده اند تا وقتی که توده پروتوپلاسمی تسهیم نیافته است هسته های تخم هنگام تقسیم همگی یك مرحله را نشان میدهند یعنی همه هسته ها یا در پروفاز یا در متافاز و یا در تلوفاز میباشند ولی بمحض اینکه جدارهائی در سیتوپلاسم پیدا شد و تخم بسلولهائی تبدیل گشت دیگر در تقسیم هسته ها همزمانی مشاهده نمیشود این مثالها نشان میدهند که اشكال مختلف تقسیم هسته در حالات سیتوپلاسمی امكان تحقق خودرا میبابند محققا این حالات سیتوپلاسمی امکان تحقق خودرا میبابند محققا این حالات سیتوپلاسمی امکان تحقق خودرا میبابند محققا بین حالات سیتوپلاسمی تاحدی بکنشهای قبلی هسته بستگی دارند بنا بر این بین دو جز مسلول ارتباط دو طرفی ثابت موجود است باینطریق ما میتوانیم بعضی از شرائط لازم را برای تحقق یافتن شکل کروموسومها بشناسیم ولی این شرائط کافی نیستند.

در بیان مسئله وراثت از راه مرفولوژیکی ژنتیسین ها حل مسئله را از راهی سهل الوصول انتخاب کردهاند اگر ما چنین کیفیتی (وراثت) را از اساس مرفولسوژیکی

جدا کنیم و منحصراً به بیان فیزیکو شیمیائی تفسیر نمائیم مثل اینستکه بخواهیم از گودال عظیمیکه امروز غیر قابل عبور است بجهیم .

ارزش تئوری کروموسومی فقط نظری نیست تجارب برای قضاوت این تئوری فراوان است که بیان قابل قبولی برای کیفیات تفرق و تجزیه مستقل بدست میدهند . در این تئوری ما ژنهارا بعده زیاد در هر کروموسوم متمرکز میدانیم واشتراك بین فاکتور ها را باین طرز تمرکز منسوب میدانیم باینطریق بعده دسته های ژنتیك ازواج کروموسومی موجود است هرهنگام کروموسومی پخش مخصوصی را نشان دهد فاکتور هائی ازاین طرز پخش تبعیت میکنند . مشاهداتی که در بعضی از نژاد های درزفیل در وراثت وابسته بکروموسوم جنسی عدم تفرق و وضع چهارمین کرو موسوم بحالت ساده یا سه تائی از این قبیل میباشند و از این جمله است نتا یج حاصل از تحولات گوناگون داتورا استرامونیوم ، مطابقت کیفیات ژنتیك و مشاهدات سیتولوژیك در جفتگیری بین گونههاوهمچنین کیفیت ترکیبات نوین که به بیولوژیستها قدرت پیش بیشی میدهدارزش بین گونههاوهمچنین کیفیت ترکیبات نوین که به بیولوژیستها قدرت پیش بیشی میدهدارزش بیشتر میکند .

بعلاوه چون امروز بهترین طرز بیان کیفیات ورانتی باتئوری کروموسومی میشود راه انتخاب طرز بیان دیگر برای ما باقی نمی ماند. اگر روزی تئوری کروموسومی را کنار بگذاریم دوباره کیفیات وراثت درجهل مطلق فرو میرود. تئوری کروموسومی که با همه نتایج آثار تجربی مطابقت میکندو هر روز موجب کشفیات تازه ای میشود میتواند در فهم کیفیات وراثتی مقامی را حائز شود که فرضیات تا موقعیکه موافق بانتایج تجربی هستند درعلوم دیگر دارند.

فصل ششم

ناهنجاريهاى مندلى ومسئله وراثت

١ ـ جند ناهنجاري مندلي

هرقانون شامل استثناهائی است اصول علمی وقتی قانون میشوندکه مبین حالات کلی و عمومی باشند پس استثنا نمیتواند برهمزن قانونیکه عمومیت دارد بشود و اگر استثنا مورد دقت قرارگیرد غالباً قانون را تایید میکند وعلل اختلال را روشن میسازد قوانین مندل هم ازاین قاعده مستثنا نیست غالباً مخالفین عقیده جدید وراثت تصور کردهاند که وجود چند استثنا میتواند اساس مندلی را سرنگون سازد و اغلب از کوششی که برای فحص مسائل وراثتی لازم بوده است خودداری کردهاند برخلاف وقتی استثناها را مورد دقت کافی قرار داده اند نه تنها بکشف بسیار مفید موفق گشته اند بلکه قانون مندل را به بهترین وجه تایید کرده اند . و ما در زیر مواردی از این استثناها را شرح میدهیم .

ه فاکتورهای لتال و هموزیگو تهای نماندنی (۱) در شمعدانی و گل میمون نژادهائی معروف بارئا (۲) دیده میشود که رنگ برگها بعلت نداشتن کلروفیل زرد مایل بسبزاست. اگرعمل لقاح منحصراً بین نژادهای ارئا انجام یابد صفت مشخص نژادی یا یدار نمانده بلکه اخلافی به نسبت $\frac{1}{2}$ گیاه سبز و $\frac{1}{2}$ گیاه ارئا حاصل میشود پس نژاد های ارئا پیوسته هتروزیگوت میباشند (بور ۹ ۰ ۹) تجزیه مندلی نشان میدهد که رشد طبیعی کلروفیل بسه فاکتور خولا و تا بستگی دارد کیاهان واجد

فاکتورهای XeZ اگر فاکتور سوم را بحالت YY دارا باشند سبز رنگ میشوند ولی اگر در آنهافاکتور سوم بحالت Yy باشد ارئا میشوند ازلقاح ارئا \times ارئا ترکیبات زیر باید مدست آند :

ولی در عمل فقط کیاهان سبز و ارئا حاصل میشود و گیاهان زرد عاری از کلروفیل بدست نمیاید . آزمایش دقیق نشان میدهدکه $\frac{1}{2}$ دانهها گیاهان زردهموزبگوتی (yy) تولید می نمایند اینعده که قادر بانجام عمل مادهسازی نیستند در اوان رشد از بین میروند . برای نگاهداری این گیاهکها کافیست که آنها را بگیاهان سبزیکه مواد غدائی هیدرو کربنه تولید میکنند پیوند نمایند در اینصورت باقی میمانند و رشد هم میکنند بنا بر این فاکتور y فاکتوری است لئال یعنی از رشدگیاه زرد خالص جلوگیری مینماید بدینجهت هموزیگوتها نمی مانند و گیاه جز بحال هتروزیگوت یعنی بشکل ارئا دیده نمی شود .

نظیر این حالت را در موش زرد که ژن X موله رنگ زرد است مشاهده کرده اند از جفتگیری دو موش زرد اخسلاف ثابتی حاصل نمیشود بلسکه به نسبت $\frac{1}{2}$ -زرد هشروزیگوت و $\frac{1}{2}$ موشهای غیر زرد بدست میآید. کوئنو (۰۹۹) ایتل و کاسل (۱۹۱۹) میس دورهام (۱۹۱۱) از جفتگیریهای چند ۱۱۰۱ موش زرد و X میش دورهام (۱۹۱۱) از جفتگیریهای چند ۱۱۰۱ موش زرد و X موش غیر زردیعنی تقریباً نسبت Y و ۱ بدست آورده اندواضح است که از جفتگیری دوموش زردهتروزیگوت و اجد ریخته X باید اخلاف به نسبت $\frac{1}{2}$ افراد X هموزیگوت زرد مروزیگوت و $\frac{1}{2}$ X X یا موش غیر زرد حاصل گردد دسته اول نعنی موشهای زردهموزیگوت هیچوقت دیده نمیشوند . کوئنو و ویلسون ابتدا در مورد این عده فرض لقاح انتخابی (۱) کردند و تصور نمودند که گامتهای و اجد فاکتور X نمیتوانند

با یکدیگر بیامیزنداین فرض برای توضیح عدم تشکیل موشهای زردکافی بنظر میرسد ولی با تئوری مندل که اساس آن بر اجتماع اتفاقی اقسام مختلف گامتهاست مفایرت دارد.

بهترین توضیح اینست که مانند حالت گیاهان تیپ ارئا در اینجا نیز فرض کنیم که موشهای هموزیگوت XX تولید میشوند ولی این جانوران قادر بزندگی کردن نبوده در زندگی درون رحمی (۱) یعنی در نخستین مراحل رشد از بین میروند محاسبه نشان میدهد که میانگین عددی بچههای زرد در دفعات معیر کوچکتر از حد متوسط تمداد اولادهای حاصل از نژادهای دیگر است. این نقصان فرض مرک هموزیگوتها را تایید میکند. دانشمندانی هم مانند کیرهام (۲) و ایبسن (۱۹۱۹–۱۹۱۹) از بین رفتر عدمای از جنینهای موشهای زرد را دیدهاند و معلوم داشتماند که جنینهای هموزیگوت عدمای از استقرار بجدارزهدان (۳) کمی بعد بعلت نامعلوم تلف میشوند. پس فاکتور X پس از استقرار بجدارزهدان (۳) کمی بعد بعلت نامعلوم تلف میشوند. پس فاکتور X فاکتوری است اتال اگر بحالت هموزیگوت باشد، موجود توانائی زیستن نداشته ولی گر بحالت همروزیگوت باشد موجود در برابرامراس کم و استعداد زایائی محدود دارد.

موشهای کوتاه دم هم بدون شك نمونه سوی از این موارد استثنائی میباشند موشهائی که در آزمایشگاه پرورش میدهند هتروزیگوت هستند از جفتگیری دو موش کوتاه دم افرادیکه حاصل میشوند عبارتند از موشهای دم کوتاه و دم بلند و بندرت چند موش بی دم . موشهای بی دم زنده ماندنی معققاً هموزیگوت بوده بی اندازه ضعیف و سترون میباشند بطوریکه نمیتوان از آنها نثراد های بی دم خالص بدست آورد.

درمواردی علت کمبود و نقصان بعضی اشکال آنست که این شکلها واجد فاکتور هائی هستند که درجه مقاومت آنهارا کم میکند . کرنس (۲۰۹۱) از لقاح نژادهای درت یکی نژاد دانه گرد دیگری چین دار دانه های نسل اول را گرد و از ۲۲۹۸ دانه

نسل دوم ۷۵۳۱ دانه گرد و ۷۳۳۱ چین دار بافت طبق نسبتهای معمولی ۱:۳ باید 779 دانه گرد و ۷۳۳۱ چین دار بدست آورده باشد بنابراین در تعداد دانه های چین دار نقصانی موجود است در صورتیکه جفتگیری $7 \times P$ نشان میدهد که هیبرید از هرجور گامت پنجاه درصد تولید میکند پس این نتیجه حاصل میشود که ساختمال نهفته فا کتوری مقاومت دانه های چین دار را کم کرده اتلاف نابهنگام عددای از آنهارا سب میشود.

مورگان و همکاران وی در درزفیل عده زیادی فاکتورهای لتال شناخته اند و معلوم داشته اندکه اگر این ژنهابحالت هموزیگوت باشند باعث مرگ حشره میشوند سیزده عدد از این فاکتورها در دروموسوم بر جای دارند و در جفتگیری از قانون و راثت و ابسته بحنس تبعیت میکنند .

. گرورات تحولات بی ثابت نماندنی (۱) - درطبیعت نژادهائی دیده میشود که پارهای از صفات ویژه خودرا بطور منظم بعنی به نسبت عددی ثابت بافراد نسل بعد انتقال نمیدهند و در جفتگیری با نژادهای دیگر در نسبت مندلی از این تحولات ناهنجاریهائی مشاهده میشود این چنین حالات را موتا سیون بی ثبات نامند مثلا هیپرد اکتیلی در مرغان صفتی است که بهمه اخلاف انتقال پذیر نیست از جفتگیری دو فرد هیپرد اکتیل عده ای از افراد نسل بعد طبیعی میشوند در این عده هیپرداکتیلی مخفی است زیرا از جفتگیری دو فرد طبیعی چند درصد اخلاف هیپرداکتیل میشوند.

از جفتگیری نژاد طبیعی با نژادهای هیپرداکتیل افرادی به نسبت ثابت حاصل نمیشود بلکه برحسب نژاد هیپرداکتیل نسبت متغیری از افراد سالم و هیپرداکتیل بدست میآید. آگرناهنجاری از نژاد مرغهای نرم پر انتقال یابد ۹ ۹ درصد افراد شامل هیپرداکتیل و از نژاد ارپنکتون (۲) پنجاه درصد و از نژاد هودان (۳) ۷۷ درصد و از مرغهای معمولی فقط ۹ ۱ درصد افراد هیپرداکتیل میشوند (بارقورث ۱۹۱۱) از جفتگیری افراد نسل اول طبیعی ناهنجاری فقط بچند درصد اخلاف نسل بعد

Barfurth - & Houdan - Y Orpington - Y Hérédité des mutations inviables - Y

انتقال مییابد پس بنظر میآید ناهنجاری که صفت بیش و کم بارز است معرف ناقص ساختمان ژنوتیپی گونه باشد عدم ثبات فنوتیپیك حاصل این کیفیت است که از یکطرف بسیاری از اخلاف سالم واز طرف دیگرعده ای ناهنجار هستند درجه ناهنجاری هم خیلی متنیر است دیگر از تحولات ثابت نماندنی سه شاخه شدن آکت شناست در ماهیها همچنین مرغهای بدون دنبالچه (۱) با پاهای پردار خوکهای هندی هیپرداکتیل شبدر های چهار برك بگلهای مخطط درگل میمون برگهای مختلط اللون لاله عباسی جور واریگاتا (۲) و مماند خارق العاده (۳) و عجایبی که در گیاهان مانند سه لپه ای بودن (٤) و هم لههای شدن (٥) و خسره

یکی دیگر ازاین موارد قابل توجه درزقیلهای بال بیدد میباشند این تحول را که مورگان (۱۹۱۱) نخستین بار درضمن تربیت و کشت مشاهده کرد عبارتست از مضرس شدن رگههای کنار بال و همچنین از جفتگیری نخستین مگس تحول یافته با مگس ماده سالم انتقال ناهنجاری را در اخلاف به نسبت یك در شصت مشاهده کرد و از جفتگیری دو مگس بال بیدد حاصل از نسل اول انتقال ناهنجاری را به نسبت یك در بیست و پنج و از جفتگیری دو فرد ناهنجارنسل دوم انتقال ناهنجاری را در اخلاف به نسبت یك بدوازده مشاهده نمود ولی نتوانست صد در صد افراد سالم بدست آورد و این نسبت را ثابت نگاه بدارد و از سلسله نژاد خالص بیرون کشد پس این نوع تحول را جزء تحولات ثابت نماندنی مشمار مهآورند.

معهدا مورگان بطور اتفاق توانسته است سلسلهای را از مکس ییدد خالص بدست آورد که قادر بایجاد مگس طبیعی نبودهاند مورلسر (۱۹۱۸)علت این کیفیت را که مورگان توضیح نداده است پیدا کرده است و ما باختصار تجارب این دانشمند را توضیح میدهیم.

حالت غیر طبیعی بال بعمل دو فاکتور $_{\rm B}$ که درکروموسوم $_{\rm III}$ و دیگری فاکتور شدت $_{\rm I}$ که در کروموسوم $_{\rm II}$ متمرکز میباشد بستگی دارد $_{\rm B}$ فاکتوریست لتال یعنی

syncotylie- o tricotycie » 2 monstruosité » variegata - Y empennées - 1

هموزیگوتهای بیدد خالص $_{\rm BB}$ ماندنی نیستند مگس های معمولی که ریخته آنها $_{\rm BB}$ است همیشه هتر وزیگوت میباشند $_{\rm B}$ از نظر فاکتور بال بارز ولی از نظر فاکتور لتال اثر نهفته دارد کیفیت پیدایش مکس بال بیدد و پایداری سلسله ای را که مورگان بدست آورده است میتوان در این دانست که یکی از فاکتور های دیگر متمر کز در کر و موسوم $_{\rm III}$ و اجد فاکتور میتور میتوان در این فاکتور مستقیماً بژن $_{\rm B}$ حسبهده است حالت تحولیا فته این قاکتور $_{\rm B}$ نیز لتال است چون مگسهای $_{\rm B}$ که باید طبیعتاً طبیعی باشند در عین حال و اجد فاکتور های نیز لتال است چون مگسهای $_{\rm B}$ که باید طبیعتاً طبیعی باشند در عین حال و اجد فاکتور های ایر همای پاید از میباشند زیرا هر دو جزء تفرق پذیر معمولا غیر قابل زیست میباشند بیدد های پاید از میباشند زیرا هر دو جزء تفرق پذیر معمولا غیر قابل زیست میباشند بیدد های خالصی $_{\rm B}$ و فاکتور لتال و مکسهای طبیعی $_{\rm B}$ رای آنکه $_{\rm B}$ با $_{\rm B}$ که فاکتور دیگر لتال است اجتماعی تشکیل داده است پس در افراد هتر وزیگوت فاکتور های لتال دیگر لتال است اجتماعی تشکیل داده است پس در افراد هتر وزیگوت فاکتور های لتال تعدیل شده اند . خانم پلو (۱) هم در این موضوع در کامپانول (۲) مطالعاتی کرده است .

نتیجه حاصل از این کیفیات فقط تعیین ساختمان پیچیده ژنوتیپی که با آزمایش سطحی فرض و نصور آن امکان ندارد نیست بلکه مقصود نشان دادن حالاتی از تحولات نا پایدار است که ظاهراً باشمای مندل تفاوت دارند میباشد و میتوان آنها را در جزء حالات عمل متقابل فا کتوری در آورد.

المحورا ثن تحولات نوسان دار (۳) - مشخصاتی را بنام تحولات نوسان دار میخوانند که در شدت عمل و توانائی خود تغییرات وسیعی داشته باشند (کوئنو) .اختلاط رنگ یکی از این موارد است که بنظر میاید طرز انتقال ژنتیکی آن منحصراً بیك فاكتور می بوط باشد.

در جفتگیری با نژاد خالص یکنواخت افراد ۴۲ به نسبت سه یکنواخت و یك مختلط اللون حاصل میشود ولی در طرز پخش اختلاط رنگ اختلاف زیاد دیده میشود بدن عده ای از این حیوانات تقریباً رنگین بوده فقط لکههای سفید بعده کم دارا هستند عده دیگر که فقط درسر و دم چند پشم رنگین داشته بدن تقریباً سفید دارند از گزینش

Hérédité des mutations oscillantes - Y Campanule - Y Miss Pellew

نژاد مختلط اللون میتوان تیپهای رنگین و یا بعکس تیپهای سفید بدست آورد که دیگر به تیپهای میانه مختلط اللون بر نگردند.

کاسل (۱۹۱۵) که در اختلاط رنگ موش صحرائی مطالعاتی کرده بدوا این نتیجه را بدست آورده است ژن اختلاط رنگ دارای ارزش نوسان دار است بطوری که در نتیجه گزینش میتوان ژنهای قوی تر را از ژنهای ضعیف تر بیرون کشید این تفسیر مورد تنقید شدید مالک دوول (۱۹۱۷) (۱) شدزیر انظر این دانشمند اینست که اختلاط رنگ حاصل عمل یك فاکتور شرطی اصلی و یکعده فاکتور های دیگر است بدون شرکت و عمل فاکتور اصلی امکان ظهوربرای هیچیك از فاکتور های اختلاط رنگ نیست بر خلاف فاک و رهای دیگری وجود دارند که بخودی خود نمیتوانند دو نوع رنگ پشم را تولید نمایند در حکم فاکتور های شدن مداخله کرده و سعت مناطق بیرنگ را تنظیم می نمایند از این پس کاسل فاکتورهای شدت مداخله کرده و سعت مناطق بیرنگ را تنظیم می نمایند از این پس کاسل حتی توانست صحت فرضیه فاکتورهای متعدد را بر رسی نماید.

ا بن حالت یك مثالی است از كیفیات عمومی و كلی كه با فاكتورهای اصلی و شرطی كه بروز صفت مخصوصی را سبب میشوند عده ژنهای فرعی دیگر بكار میافتند برحسب عده این فاكتورها حالات نوسان دار مختلف در شكل و فیزیو نوژی و را ثنی دیده میشود.

عودات ثابت تیپ میانه (۳) دربارهای از جفتگیریها چنین بنطر میاید که صفات در نسل دوم طبق قوانینی که دیدیم از یکدیگر جدا نمی شوند و نمونه تیپ پدر و مادر نمایان نمیگردد همگی افراد نسل دوم ظاهرا صفاتی دارا میشوند که حد میانه بین دو صفت پدر و مادر است. مسئله قابل توجه اینست که تجارب مربوط باین نوع وراثت شامل عده کم اخلاف است و این عده از نظر خواص بطور مثوسط دارای ارزش بین والدین هستند اصلاح قدیمی خون باك خوز مختلط خون نیمه باك وغیره که بر حسب نسبت مفروض خواص و صفات والدین در نسلهای مختلف هیبریدها بكار رده شده است منسون بهمین کنفت است.

کاسل و همکارانش (۱۹۰۹) دو نژاد خرگوش را که از حیث درازی گوش

Hérédité de type constant intermédiaire-Y Castle , Pincus-Y Mac Dowell -1

اختلاف داشتهاند با یکدیگر جفت کرد. نژادویدر (۱)گوش آویخته (۸)بدرازی ۱۹۵ تا ۲۲۵ میلیمتر و نژاد معمولی گوش راست و کوتاه بدرازی ۱۰۵ تا ۱۱۵ میلیمتر دارد:

۱ ـ از جفتگیری فردی از نژاد ویدر گوش بدرازی ۲۲۵ میلیمتر با فردی از نژاد معمولی گوش بدرازی ۱۰۰ میلیمتر هشت خرگوش بدست آورد که درازی گوش آنها ۱۳۸ میلیمتر تا ۲۵ میلیمتر متغیر بوده از سنجش میانگین درازی گوش بچه ها ۱۳۸ میلیمتر و میانگین درازی گوش پدر و مادر ۲۵ میلیمتر معلوم میشود که این دو میانگین تقریباً بیکدیگر نزدیك میباشند .

۲ - از جفتگیری فردی دیگر از نژاد ویدر (گوش بدرازی ۲۱۰ میلیمتر) با فردی از نژاد معمولی (گوش بدرازی ۱۰۰ میلیمتر) شش خرگوش بدست آورد که درازی گوش آنها بین ۹۰ میایمتر تا ۱۵۰ میلمتر بوده میانگین درازی گوش افراد F_1 میلیمتر میباشد این درازی گوش پدر و مادر ۱۵۰ میلیمتر میباشد این درپیکر باز بهم نزدیك میباشند.

۳- از جفتگیری هیبریدی (۲۰ میلیمتر) با فردی از نژاد ویدر (۲۰ میلیمتر)

(میانگین درازی گوش دو والده ۱۹ میلیمتر) پنج خرگوش بدست آورد که درازی گوش

این افراد بین ۲۰ میلیمتر تا ۱۸ میلیمتر و میانگین آنها ۱۹ ۲ میلیمتر است

۱ در از بخفتگیری هیبرید (۳۰ میلیمتر) باهیبرید دیگر (۳۰ میلیمتر) میانگین دو والده را ۱۶ میلیمتر) پنج خرگوش بدست آورد میانگین درازی گوش آنها ۲ ر ۱۰ ۵ میلیمتر ودو حد ۱۳۹ تا ۱۷۰ میلیمتر بود.

پس در این تجارب می بینیم که آگر منحصراً میانگین درازی گوش عده معدودی از افراد در نظر گرفته شود این درازا تا حدی نزدیك بمیانگین درازی گوش پدر و مادر میباشد پس در اینجا تیپ تازه ای از ورانت را که تیپ میانه ثابت است میبابیم معهذا تذکر این نکته خالی از اهمیت نیست که با وجود کمی شماره اخلاف گوش عده ای از آنها دراز تر و یا کوتاه تر از گوش یکی از دو والد میباشد.

عدهای از ژنتیسین ها این حالات استثنا نما را بکنش فاکتورهای همقوه چند (۱) مربوط میدانند بملاوه هتروزیگوتها را فنوتیپهای میانه در نظر میگیرند (تیپ درت عاری از صفت بارز)

در دو طرف این عده ۶۶ فردی که تیپ پدری و مادری تولید میکنند بیش ازیك فرد حاصل نمیشود ولی اگر مانند تجربه کاسل اخلاف متجاوز از شش فرد نباشند احتمال اینکه این عده معدود از دسته فراوانتر که دسته هائی که درازی گوش بین ۱۸۰ و ۲۶۰ یعنی دسته هائی که میانگین آنها بمیانگین والدین نزدیك است باشند بیشتر است این ملاحظات علت پیدایش فرد دراز گوش تر از والدین را میتواند معلوم دارد مثلا از جفتگیری دو خرگوش کوتاه گوش که ریخته ۵۲ مدارا باشند یعنی درازی گوشهای آن دو ۲۰ میلیمتر باشد افراد نسل بعد عبار تند از مهای آن دو ۲۰ میلیمتر باشد افراد نسل بعد عبار تند از موجود این اخلاف دراز گوش تر از هر یك از والدین در فرضیه و رائت میانهای ثابت غیر قابل توضیح است. چون این نتایج همکن است بوسیله فرضیه فا کتورهای چند تائی توضیح داده

شود نباید بمیانگینی که از یك عده كم از اخلاف بدست میآید ارزش داد زیرا ممكن

fondamentales -Y homodynames multiples -Y

است موید اشتباه از روشی شود ! برای اثبات وجود حقیقی وراثت ثابت میانه ای قبل از هر چیز لازم است نتایج تجربی شامل عده زیادی از اخلاف باشد محتمل است دراینصورت در برابر تفرق تردید ناپذیر باشیم معهذا این اشکال باقی است که ما برای صفات کمی (۳) دسته های فنوتیپی تر تیب میدهیم یعنی از روی نسبتهای عددی که غیرقابل تردیدهستند دسته ها تی داره مشخص میکنیم .فرض پولی مری (٤) در موارد رنگ صادق میآید فرض کنیم گل قرمزی را که رنگ آن بسه فاکتور x Y Z بستگی دارد با گل سفیدی فرض کنیم گل قرمزی را که رنگ آن بسه فاکتور x Y X بستگی دارد با گل سفیدی خواهند بود ($\frac{1}{y}$ قرمز) ولی ساختمان افسراد نسل دوم چنین است (لانگ) :

| قرمز خالص | قر مز | كتورا | ا فا | با | فرد | يك |
|---------------|--------------------------|-------------------|------|---------|-------------|----|
| <u>- قرمز</u> | | | ٥ | chartes | **** | ٣ |
| WCARD \$ | | | | | - Anning or | |
| aile - | | Personal Services | ٣ | - 1890 | Wenter | 41 |
| white of | ade vilante ^a | and for | ۲. | | | 10 |
| derm of | | _ | ١ | ~ | ** | 7 |
| سفيد خالص | _ | - | a | ** | • | \ |

از ۲۶ فرد نسل دوم پنجاه فرد بهیبریدهای نسل اول نزدیك میباشندولی در حقیقت تشخیص افرادیکه قرمزی در آنها به نسبت $\frac{3}{7}$ باشد از $\frac{7}{7}$ یا $\frac{7}{7}$ و تمیز آنها از هیبرید مشکل است و اگر فقط عده معدودی در اختیار ما باشد احتمال ظهور تیپ اجدادی نمیرود در اینصورت تصور میرود که اخلاف تیپ میانه ثابت را نمایش میدهد (تجربه لانگ).

باچهارفاکتور رنك بیش ازیکهزار از 7 + 1 فرد عملا تشخیص دادنی نیستند فقط با آلات سنجش رنك میتوان دسته هائی ترتیب داد تنها وسیله ای که بشناختن تیپ اصلی اجدادی کمك میکند در دست داشتن عده بیشمار اخلاف F_{γ} است در اینصورت تیپ

خالص پدری و مادری ظاهر میشود و الا چنانکه میبینیم با عده کم تشخیص افراد میانه از افراد F_{Υ} که در آنها رنگ به نسبتهای مختلف است اشکال دارد و بنظر میاید که تیپ میانه تکرار میشود.

نظر لانگ اینست که این فرضیه را ممکن است در مورد اختلاط نژادهای انسان که از حیدرنك مختلف میباشند بخصوص درنژاد سفید وسیاه عمومیت داد در رگههای (۱) حاصل از از دواج دو نژاد سفید و سیاه میانه هستند از از دواج دو رگه ها باز افراد تیپ میانه حاصل میشود بداونپورت (۱۹۹۰) نشان داد که در مواردی که بآن اطمینان است اطفال سفید پوست یا تقریباً سفید متولد شده اند تشخیص فرد سیاه خالص یا سیاه تقریباً خالص از دو رگه های سیر (۲) آسان نیست اگر رنك پوست حاصل عمل عد مناد فاکتورهای همقوه (۳) باشد باید انتظار داشت که در روی هزارها مولود یك نمونه از تیپ پدر و مادر پیدا شود بنابراین در مورد انسان حالت میانه ثابت است ولی ظاهری است.

۵ - خالص نبودن کامتها (۴) - اساس توضیح مندلی تفرق فاکتورهای مجتمع در هیبرید و بالنتیجه خلوص کامتهاست در اینصورت افراد نهفته حاصل از جفتگیری هیبریدها بنا بر تعریف هموزیگوت میباشند ونمیتوانند اشکال بارز تولیدکنند معهذا چون مواردی ذکر شده است که در آن صفت بارز در افرادیکه منحصراً باید واجد صفت نهفته باشند ظاهر گردیده است این کیفیت را بعدم خلوص کامتها نسبت داده اند.

از جمله آثاری که عدم خلوص گاهتها را تأیید میکند نتیجه ایست که هیکر (٥) (٢) درجفتگیری آگزولوتیس (٦) سیاه وسفید بدست آورده اند نسل دوم تقریباً از ۳ فردسیاه و یك فرد سفید تشکیل یافته است بین افراد سفید عده ای آلبینوس ماندند ولی در پشت عده دیگر پس از یکسال و نیم لکه های رنگین منظمی (٧) پیدا شد چنین بنظر میآید که پیدایش این لکه های رنگین دیر رس (۸) یا بعدم خلوص گامتهای نهفته و یا بتغییر ظرفیت (٩) فاکتورهای نهفته مربوط باشد معهذا برای آنکه از ساختمان

impureté des gamètes - 2 homodynames - 7 foncé - 7 mulâtres - 1

valence - 1 tardive - A métamériquement - V Axolotis - 1 Haecker - 0

ژنوتیپی واقعی تجزیهٔ صحیح شده باشد لازم میآمده که سومین نسل مورد مطالعه قرار گرفته باشد. بعلاوه نمیتوان دانست که لکههای دیررس رنگین از همان فاکتورهای ژنتیك رنك زود رس عمومی بدن منشاء گرفته باشد.

اصولا هروقت مواجه باکیفیاتی شویم که تیپ های بارز ازفنونیپهای نهفته حاصل شوند اید در تفسیر کیفیت جانب احتیاط را رعایت کرد .

الله ای از صفات که بفاکتورهای مندای بستگی نداشته بلکه بمشخصات سیتوپلاسمی مربوط باشد بنام وراثت سیتوپلاسم نامیده میشود . یکی ازاین موارد مواد رنگین برك است که منحصراً ازگیاه مادر منتقل میشود.

مثال نثراد آلبوماکولاتای (۲) لاله عباسی این اختصاص را دارد که در روی یك هایه شاخه های حامل برك سفید مایل بزرد و شاخه های دیگر حامل برك سبز و شاخه های دیگر حامل برگهای مختلط اللون میروید .

ازلقاح دانه های پلن و تخمچه ها دراین گیاه حالات چند ملاحظه میشود (تجربه کورنس):

۱ ـ دانه های پلن شاخه سبز برك با تخمچه های همین شاخه دانه هائی تولید میكنند كه منحصراً پایه های سبز برك میدهند .

۲- دانه های پلن شاخه سفید برك با تخمچه های همین شاخه دانه هائی تولید
 میکنند که پایههای سفید برك میدهند

۳- درشاخههای مختلط اللون حاصل لقاح دانهها نیست که پایههای حامل شاخه های برگهای سبز برك و پایه های حامل شاخه های مختلط اللون حاصل میکنند .

۵- دانه های حاصل از پلن شاخه سفید برك و تخمیه شاخه سبز برك منحصراً
 پایه های سبز برك میدهند .

٥- دانه های حاصل از پلن شاخه سبز برك و تخمیه شاخه سفید برك منحصراً پایههای سفید برك میدهند. حالات ٤و٥ نشان ميدهندكه انتقال رنگ منحصراً از تيپ مادری است معهذا تذكر اين نكته بسيار بحاست كه طرز انتقال اختصاصات ديگر هريك از شاخههای سفيد برك و سبز برك مانند رنگ گل و غيره تابع قوانين مندل بوده هطابق قوانين معمولی هيبريداسيون تجزيه و تفرق مييابند.

تخمچه های کلهای شاخه های مختلط اللون اعم از آنکه با پلن خود یا پلن شاخه های سبز برك و یا سفید برك آمیخته شوند در همه حال دانه هائی میدهند که مولد پایه های سبز و پایه های سفید و مختلط اللون میباشند پس در این مورد هم وراثت کاملا از تیپ مادری است وینی (۹۰۹) نیز درهومواوس ژاپویکوس (۱) نیز نظیر این طرز وراثت تیپ خالص مادری را مشاهده کرده است .

میدانیم که وجود کاروفیل در پلاست سبب سبزی رنگ میشود در مناطق زرد برك پلاستها بیرنگ هستند درحد مشترك بین دو منطقه زرد و سبز سلولها و اجد پلاستهای سبز کاروفیل دار و پلاستهای رنگ پریده میباشند چنانکه میدانیم لوسیت ها هنگ تقسیم سلول مستقلا تکثیر میشوند یاخته های نوین از لوسیت های یاخته اصلی ارث میبرند اگر کیسه جنینی در حد مشترك مناطق مختلط اللون از سلول کاروفیل دار تشکیل یابد و اجد لوسیتهای کاروفیل دار است و پایه سبز برك میدهد چنانچه کیسه جنینی از سلول پریده رنگ حاصل شود و اجد اوسیتهای بیرنگ است و پایه زرد میدهد تنها در موقعی که کیسه جنینی از سلولی حامل دو نوع لوسیت حاصل گردد پایه حامل برگهای مختلط اللون میدهد در تمام این حالات در بروز رنگ برك گامت نر را بی عمل دانسته ایم ولی از آنجا که دستگاه کروموسومی نر در بروز صفات صاحب اثر است بنابر این در انتقال لوسیتها سهمی ندارد پس در اینجا و را اثت کاملا از تیپ مادری است.

نتیجهای که از تجربه کورنس گرفته میشود اینست که در مورد لاله عباسی مواجه با صفاتی هستیم که منتحصراً از مادر با انتقال او سیتهای سیتوپلاسمای مادری منتقل میشود در این توارث مخصوص که وراثت سیتوپلاسمی است مخالف وراثت مندلی نیست وراثت مندلی برای همه خواص دیگر صادق است از این مطالب نباید این

نتیجه راکرفتکه فاکتور های ژنئیك مندلی در شخصیت و ماهیت لوسیتها بی تاثیر باشند نژاد سفیدگل میمون و ملاندریوم (۱) در جفتگیری با نژادهای سبز صفات راطبق قوانین مندلی منتقل میسازد (بور ۱۹۱۰)

اهمیتی که تجارب مندلی حاصل کردهاند نظریه دانشمندان را از مداخلهای که سیتوپلاسم در ساختمان موجود دارد منحرف کرده است ولی چنانکه دیدیم نه تنهاسیتوللاسم بکمك فاکتورهای کروموسومی عامل تحقق یافتن خواص موجود میباشد بلکه در انتقال مواد رنگین و میتوکندری که در سلولها قادر به تکثیر میباشند و مواد ذخیرهای که بی تاثیر در وضع فنوتیهی اخلاف نیست بسیار مهم است.

نظیر این کیفیات را باید در مورد انتقال موجودات همزی (الکها وقارچها و باکتریها) و در انگلها وهمچنین انتقال زهر آبه ها (توکسین ها (۲) و پادزهرها (۳) بوسیله سیتوپلاسما دید در حقیقت این نوع وراثت کاذب است زیرا اخلاف مستقیماً خاصیت انتقالی را از سیتوپلاسم میگیرند و شرائط ژنتیك درآنها دخیل نیست.

۳ ـ وراثت مندلی در جفتگیری بین تونه ها

اساس علم وراثت منعلی برروی کیفیاتی حاصل از جفتگیری بین نژادهای کیاهان و جانوران بنا شده است یعنی بین دو فرد بهم نزدیك که با یكدیگر جز در یك یا چند فاكتور وراثتی اختلاف نداشته باشند در اینصورت دو ساختمان ژنوتیپی متشابه دو دستگاه کروموسومی قابل انطباق و دوسیتوپلاسم متشابهی دارامیباشند اینگونه جفتگیری نژادها حالات سادهای میباشند که مخصوصاً برای تجزیه و سنجش ماده حیاتی وراثتی مساعد است.

در مواردیکه افراد دوگونه که فاکتورهای مختلف و دستگاههای کروموسومی و سینوپلاسمی نا متشابه دارند با یکدیگر بیآمیزند باید دیدکه قوانین مندل در این موارد بیچیده صادق است یا نه؟ چنین بنظر میرسدکه در این شرائط نتایج جفتگیری باید پیچیده تر از حالات هیبرید نژادها باشد .

برای آنکه بطریق تجربی بتوان مسئله جفتگیری بین گونه ها را مورد دقت و مطالعه قرار داد لازم است که تعریف صحیحی از گونه و نژاد در دست باشد ولی میدانیم چنین نیست تعاریفیکه در این باب شده است کاملااختیاری و قرار دادی میباشد و صفت قاطع و هشخص واقعي براي امتياز گونهاي نيست غالباً صفت گونه را درعدم تواناً تي آمیزش باگونه دیگر و یا ایجاد هیبریدهای سترون میدانند ولی این نظر نسبت بگونه كاملا نسمى است . اغلب ملاحظه مشودگونههاى بسيار نزديك توانائي توايد هيبريدرا ندارند در صورتیکه گونه های سیار دور تولیدهیم بدهای زایا میکنند مثلا در اورکیده ها (۱)عمل لقاح بین گونه های مختلف شایع است همچنین است در مرغها بین قرقاول و اردك (يول ۱۹۱۲ و يون هوت ۹۰۹) (۲)كه از نظر ردهندي از بكديگر دور هستند برعكس عدم توانائي لقاح بين دانه پان و تخميه يك بايه درگياهان زياد ديده میشود بی منطق است اگر تصور شود که در اینحال کل در از یك کونه و گل ماده از گونه دیگر باشد .

بعلاوه عمل جفت گیری برحسب آنکه بین نریك گونه و ماده گونه دیگر و یابالعکس اتفاق افتد نتایج مختلف میدهد مثلا از دانه های پلن براسیکاناپوس (۳) و تخم. چههای براسیکا اولهراستا (٤) لقاح انجام نمی باید در صورتیکه اگرعمل لقاح بین دانه های براسیکاالهراستا و تخمیچه های براسیکانایوس صورت گیرد بتشکیل دانه های زایا منجر میشود همچنین نتیجه حاصل از آمرزش تخمحههای بر اسیکاساتیوس × دانههای بان بر اسکاال استا و تخمیههای از بلویس او اتا × دانه هههای بلن تری تیکوم و تخمیههای گل لاله عباسی × دانه های پلن میر اسلیس لونژیفلورا (٥) زایا است در صورتیکه درجهت معکوس بین هریك از دوگو نه های نامبر ده ستر و ن است تجارت تو رت و و بلیامس (٦) درفیکوس (۷) و آزمایشهای بالتزر در اورسنها این کیفیاترا تایید میکنند .

سترون شدن نا جنس ها (٨) _ ناجنس ها نيز سكدرحه سترون نيستندعدهاي زایا و عده دیگر سترون میباشند بعلاوهمواردی اتفاق میافتدکه یك جنس دو رگه(۹)

Brassica napus - Y Poll e Bonhote - Y

Fcius - Y M. longiflora X Mirabilis jalapa - • Thuret wiliams - 7

métis - 1 Stérilité des bâtards - A

زایا و جنس دیگر سترونگردد مثلانا جنس نرحاصل ازلقاح آنتیرهینومسیکولوم × آنتیرهینومسیکولوم × آنتیرهینومماژوس (۱) و تریتیکوم ساتیووم × سکالسهر آل(۲) و تری تیکوم ساتیووم × از بلوپس او اتا (۳) سترون بوده ولی ماده های این نا جنس ها گامتهای زایای فعال تولید می کنند، ستاندفوس (٤) نظیر این کیفیات را در پروانه ها نشان داده است .

بعلاوه باتکاء دستگاه کروموسومیهم نمیتوان تعریف تازه ای از گونه کرد اگر گونههائی باشند دارای کروموسومهای مختلف در یکدسته گونه هائی هم دید میشود واجد کروموسومهای یکسان.

پس تحدید و تشخیص گونه ها بیشتر کاریست نظری (٥) تا استدلالی وبرهانی (٦) معهذا عملا گونه های لینه ای بقدر کافی و اجد اختلافاتی هستند تا بتوان بدون اشکال افر ادی را از یکدیگر تشخیص داد بنا بر این در موقع جفتگیری گونه های کلاسیك لینه ای در صور تیکه بتوانند ناجنسهای زایا بدهند باید دید قوانین و را تتی مندلی در این موارد نیز صادق هستند و یا آنکه ایجاد هیبرید باختلاط تیپهای مشخص و تحقق شکل کم و بیش میانه ثابتی منتهی نمیکردد.

برای آنکه نتایج حاصل از جفتگیری گونه ها بدرستی تفسیر شوند لازم است چگونگی وضع تمیپهیبریدهای F_1 و همچنین طرز نمایش تفرق را در مورد جفتگیری هائیکه تابع انفصال هندای هستند در نظر گرفت .

عده اختلافات فاکتوری در جفتگیری بین گونه ها قاعد تا باید خیلی زیاد باشد و اصح است که هیبریدهای نسل اول وقتی میتوانند منظره یکنواخت (۷) داشته باشند که فاکتورهای موجود در هریك از والدین همگی بحالت هموزیکوت باشد چنانکه میدانیم یك گونه اینهای درطبیعت شامل ژنوتیپهای متعددی است که دائماً با یکدیکر جفتگیری می کنند در حقیقت احتمال پیدایش چنین گونه های هموزیکوت کم است بدینجهت غالباً افراد ۴۱ منظره یکنواخت و یکسان پیدا نکرده بلکه اشکال و فنوتیپهای چندی را نمایش میدهند معهذا اگر چنین تصور شود که عده ای از صفات بارز از یك و الد و عده ای از نمایش میدهند معهذا اگر چنین تصور شود که عده ای از صفات بارز از یك و الد و عده ای از

Triticum sativum X Secale cereale - Y Antirrhinum siculum X A. majus - V

démonstration - 7 intuition - 5 Standfuss - 2 T. sativum X Aegilops ovata - 7

uniforme -V

والد دیکرانتقال یابد وعده ای از مشخصات هم بتوانند منظره میانه ای را نمایش دهند و همچنین تغییرات نوسان داری بتواند ختلافات بین تیپها را بپوشاند در اینصورت میتوان تصور نمو د که افراد نخستین نسل بانظر سطحی نه تحلیلی منظره عمو می حالت میانه ای در گونه والد را نشان دهند هیبریدهای F که در صفات زیاد هتر وزیکوت هستند تولید نسل دو می میکنند که واجد عده بیشمار ترکیبات فنوتیپی است .

کیفیت تفرق که بلا تردید موجب پیدایش دوبارهای تیپ اجدادی است درصورتی نمایان میشود که فراوانی (۱) بروز صفات اجدادی در نسل دوم زیاد باشد هر قدر عده فاکتورهای موجود در هیبرید بیشتر باشد برای تحققق یافتن قانون مندلی وظهور تیپ اجدادی باید بهمان نسبت عده افراد نسل دوم بیشتری در دسترس باشد. برای آنکه ازفراوانی بروز صفات اجدادی نمونه ای بدست دهیم کافیست در نظر آوریم که اگر اختلافات فاکتوری ۲۰ باشد از هفده میلیون خلف یكفر دواجد صفات اجدادی است و اگر اختلافات فاکتوری ۲۰ باشد دومین نسل باید شامل یك میلیون میلیون ترکیبات باشد تا یکی از اجداد نمایان گردد بنابراین در بیشتر موارد از ترکیبات واجد ریخته ژنوتیپی یکی از اجداد نمایان گردد بنابراین در بیشتر موارد محدود بودن افراد نسل دوم احتمال پیدایش نمونه اجدادی را بی نهایت کم میکند .

اگر بر ملاحظات فوق نامتساوی بودن فراوانی تر کیبات ژنوتیپی مختلف را نیز بیافزائیم و در نظر بگیریم که عده افرادیکه بیشتر درآنها هتروزبگوتی موجود است یعنی به تیپ F_1 نزدیکتر هستند و منظره و اقعی میانه را تشکیل میدهند زیاد تراست می بینیم که اگر افراد نسل دوم که در دسترس هستند محدود باشند و تحت آزمایش تحلیلی دقیق قرارنگیرند بنظر میآید که همگی مانند F_1 باشندیعنی تیپ میانه را دارند شباهت ظاهری بین دو نسل ممکن است فرض شکل میانه را ثابت جلوه دهد یعنی تابع قانون تفرق صفات بین دو نسل ممکن است فرض شکل میانه را ثابت جلوه دهد یعنی تابع قانون تفرق صفات نباشد این نظر است که در گذشته مورد قبول تجربه کنندگانی که در این زمینه کار کر ده اند و اقع شده است معهذا نودن در جفتگیری بین گونه ها توانست یکنواختی نسبی افراد و اقع شده است معهذا نودن در جفتگیری بین گونه ها توانست یکنواختی نسبی افراد و نخستین نسل و کیفیت تفرق و تولید تر کیبات تازه را در دو مین نسل نشان دهد پس در

جفتگیری بین گونه ها حالاتی میتوان یافت که لااقل تاحدی از قوانین وراثتی مندلی تعیت کنند در این صورت این جفتگیریها را میتوان حالت مفصل وپیچیده ای از پولی-هیبریدیسم دانست.

لأنگ (۱۹۰۸) (۱) یکی از نخستین کسانی است که با آمیزش دوگونه حلزون تشابه جفتگیری بین گونه ها و پولی هیبریدیسم را برپایه محکم قرارداده است این دانشمند در جفتگیری بین گونه های حلزون نشان داد بزرگی صدف هیبریدهای حاصل از دوگونه هلیکس نمورالیس \times هلیکس هور تنسیس (۲) هیانه است اما فقدان رگه (۳) و شکل دهانه صدف (٤) در هلیکس نمورالیس در حکم صفات مندلی بارز است. کورنس در نسل اول F_1 حاصل ازلقاح میرابیلیس جالاپا \times میرابیلیس لونژیفلو را حالت یکنواختی می بیند ولی در موقع تشکیل نسل دوم تفرق عمومی صفات را ملاحظه میکند همین نتایج را ناسن (۵) از جفتگیری بین گونه های لاپا (۲) وسالیکس (۷) و چرماك در تری تی کوم وهاکدورن در دیژیتال ولوتزی (۲۹۱۷) وبور (۱۹۱۸) درگل میمون و را موسون و را موسون

از آینروست که در آمیزش آنتیرهینوم موله × آنتیرهینوم ماژوس افراد نسل دوم ازتر کیبات چند شکلی (۹) حاصل میشود ولی اگرهر یك ازصفات مختلف را هستقلا مورد توجه قرار دهیم می بینیم که هر یك از آنها طبق قوانین هعمولی منسدل تجزیه حاصل کرده اندگلهای آنتیرهینوم موله تئوزبنی و گلهای آنتیرهینوم ماژوس فوشینی رنگ (صفت بارزاست) است. اگر ازصفات دیگر صرف نظر کنیم افراد نسل دوم را به نسبت ته فوشینی و این افراد را ئئوزینی رنگ مییابیم و همچنین در آنتیرهینوم ماژوس تخمچههای فوشینی و آنیرهینوم ماژوس تخمچههای یک پایه با پان های همان پایه قابل آمیزش میباشندیعنی خود حاصل از ایندو گونه از (۱۰)هستند در صورتی که آنتیرهینوم موله از این نظر سترون است در نسل اول همه هیبریدهای ناجنس خود زا و یك سترون موجود است بنا براین در این مورد دو زا و یك سترون موجود است بنا براین در این مورد دو

H. Nelsson-• péristome-£ bandes-Y Helix nemoralis X H. hortensis -Y A. Lang-\
autofécond -\ Polymorphe -\ Ramuson -\ salix -V Lappa -\

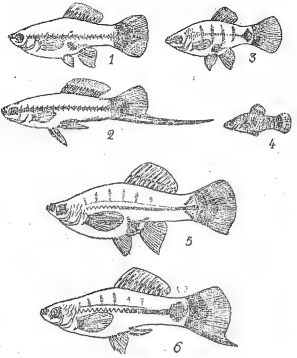
فاکتور وراثتی بکار افتاده اند و مانند دی هیبریدیسم عمل میکنند از لقاح آنتیر هینوم ماژوس که گلهای آن پلوریك (۱) است و آنتیر هینوم موله که گلهای آن معمولی است گل پایه های نسل اول معمولی ولی پایه های نسل دوم دارای گلهای زیگومورف و پلوریك هیباشند. لوتزی نتایج بور را تایید میکند و در نسل دوم تفرق صفات را بشکلی شگفت آور که مولد اشکال متعدد و نوین میشود نشان داده است . لوتزی بین جفتهای فاکتوری مختلف بوسیله کشت (۳) دامنه دار توانسته است ظهور دو باره ای اشکال خالص احدادی را که حقیقت تفرق مندلی را معلوم میدارد نشان دهد.

ویکلر(۳) (۱۹۱۳) در جفتکیری بین گونه های دیانتوس (٤) (میخان) نیز بهمین نتیجه رسیده است. مورد دیانتوس قابل توجه است زیر اکار تنر (٥) که نخستین ارهیبر بدایائی از لقاح دیانتوس آرمه ریا × دیانتوس دلتو ئیدس (۳) بدست آورده آنرا نا جنسی از گونه ثابت تصور کرده است این خطا از اینجاست که گار تنرعده کمی از افراد نسل دوم در اختیار داشته است بنا بر این جز از تیپ میانه که فراوانی آن بیشتر است مورد دقت قرار نداده است به عکس و یکلر دیده است که در نسل دوم ترکیبات بیشمار حاصل می گردد بملا وه نشان داده است که اگر یکایك صفانی از قبیل شکل و رنگ گل در از او پهنا و کر کهای برك طرز انشعاب و غیره مستقلا مورد دقت قرار گیرد هر یك از این خواس تام قانون تفرق میباشد.

نظیر این کیفیت را ایست (۷) در جفتگیری گونه های گوجه فرنگی و گرشلر (۸) در جفتگیری دو گونه ماهی ماده گیزیفوفوروس (۹) ستریکا توس و زیلاتیپوسیلیوس (۱۰) در جفتگیری دو گونه ماهی ماده گیزیفوفوروس (۱۱) شکمی در باله (۱۲) دم است بدست آورده است (ش و قاعده باله دم و اجد لیکه رنگین است این دو گونه در شکل و قدهم با یکدیگر اختلاف دارند هیبریدهای I' و اجد صفات مختلطی مانند رنگ بدن مادو و شکل بدن پدر میباشند لکه دم در حکم صفت بارزی است ولی زائده بشکل میانه ظاهر

Gartner - O Dianthus - & wichler - Y culture - Y pélorique - N xiphophorus strigatus - N Gerschler - N East - Y Dianthus armeria X D. deltoïdes - N rageoire - N Prolongement - N Platypæcilius maculatus - N v

میشود دومین نسل مرکب از تیپهای زیادی است که از تفرق صفات مختلف حاصل میشود.



شکل ۵۵ ــگزیفوفوروس ستریگاتوس ماده (۱) و نر (۲) ، پلاتیپوسیلیوس ماکولاتوس ماده (۳) و نر (۶) و هیبرید نر (۳) حاصل از دوگونه (کارگرشلر اقتباس از گوئینو)

پیکته و فررو (۱) (۲۶ و ۱) نیز بطور وضوح تفرق مندلی را از جفتگیری بین کاویا اپرا (۲) وکاویا کوبایا (۳) مشاهده کردهاند افراد ۴۱ یکنواخت اما افراد ۲۶ چند شکلند صفات رنگ اختلاط رنگ درازی پشم طرز اتصال پشم ببدن همانطور که در جفتگیری بین دو نژاد ازیکدیگر جدا میشوند در این موردهم از یکدیگر منظما تفرق مسائد.

پس درجفتگیری بین گونه ها حالات بیشمار دیده میشود که از قوانین وراثتی مندل

تبعیت دارند نتایج حاصل از جفتگیری دو گونه شباهت نام بنتایج جفتگیری دو نژادی که در عده زیادی از صفات با یکدیگر اختلاف داشته باشد دارد یکی از نتایج تفرق در پولی هیبریدهای حاصل تشکیل گونههای نازه واقعی است بطوریکه دیده ایم از جفتگیری دو نژاد که در دو جفت صفت با یکدیگر مختلف باشند نژادهای تازه تولید میشود شماره ترکیبات نوین بستگی بشماره اختلافات فاکتوری دارد و با آن زیاد میشود بطوریکه هر قدر اختلاف فاکتور در دو نژاد زیادتر باشد از جفتگیری آن دو شماده زیادتری از ترکیبات تازه دو شماده زیادتری از ترکیبات تازه بیشماراست بعضی از این ترکیبات که از اجتماع و اختلاط صفات پدربزرگ و مادر بزرگ حاصل میشوند اشکال تازهای تولید میکنند که از دوفرد اصلی یا مولد دور هستند . بعقیده و یکلر اختلافات بین اکثر ترکیبات تازه از اختلافات بین گونههای خوب سیستماتیك موجود در طبیعت زیادتراست.

بین فنو تیپهای تازه عده ای از حیث یك یا چند فاكتور هتروزیگوت می باشند بنا بسر این نمیتوانند اخلاف ثابت تولید كنند ولی اگر فرد كاملا هموزیگوتی در دست باشد میتوان از آن سلسله ای که نمایش یك نژاد یا یك گونه تازه باشد بیرون كشید چنانچه لوتزی (۲۱۹۱) توانسته است از جفتگیری بین گونه های گل میمون گونه تازه ای که آتیر هینوم رینا تتوئیدس (۱) باشد و واجد همه صفاتی است كه در یك گونه خوب لینه ای (۲) موجود است بدست آورد گیاه شناس هلندی باین طرز تواید یا ژنز (۳) گونه های حاصل از جفتگیری اهمیت زیادی داده است زیرا بنظر این دانشمند این طرز تنها منشأ واقعی گونه های تازه است.

شك نیست در مواردیكه اجداد از گونههای مختلف باشند با پهلو به پهلو قسرار گرفتن صفات مختلف از جفتگیری ممكن است اشكال تازهای بدست آیند که با تیپهای تازه اجدادی كاملا اختلاف داشته باشند اما این نكته شایان توجه است که تشکیل تیپهای تازه نتیجه پیدایش صفاتیکه واقعاً تازگی داشته باشند نیست بلکه فقط حاصل اختلاط صفاتی است که قبلا موجود بوده اند. در هر حال اهمیت این مكانیسم را در ایجاد گونههای تازه

بآید دارای ارزش محدود دانست.

تجربه معلوم میداردکه جفتگیری بین گونه ها را در صورتیکه عده صفات زیاد باشد میتوان بیولی هیبریدیسم نزدیك دانست در این صورت صفات و مشخصات طبق قوانین مندلی از یکدیگر جدا میشوند محقق است که انجام این عمل جز در شرائطی امکان پذیر نیست برای آنکه کیفیت تفرق صورت پذیر باشد باید دستگاههای فاکتوری و کروموسومی و سیتوپلاسم تا اندازهای متشابه باشند تا در محیط سیتوپلاسم مناسب فاکتورهای متعلق بدوگونه برای بروز فعالیت بتوانند شرائط مناسبی بیابند.

حالت دو دستگاه کروموسومی وفاکتورهای مختلف محقق است که جفتگیریها ئیکه دودستگاه کروموسومی وفاکتورهای مختلف را دربرابر هم قرارمیدهد بندرت جفتهای فاکتوری اللومورف میتوانند تشکیل یابند در این صورت وضع کیفیت تفرق تغییر مییابد.

فدرلی (۱) (۱۹۱۳) در جفتگیری گونه های پیژرا (۲) این مطلب را نشان داده است. شماره کروموسوم در یاخته های هیبرید حاصل از گونه های این پروانه ها برابر مجموع عده هاپلوئید دو والداست هنگام تشکیل ازواج کروموسومی در مرحلهای قبل از مرحله پاکی تن (۳) فقط عده ای با کروموسومهای جشس دیگر جفت گشته بعد از یکدیگر جدا میشوند ولی عده دیگر از کروموسومها که بعلت نیافتن همسر مناسب (٤) جفتهائی تشکیل نداده تنها مانده طولا بطور متساوی تقسیم میشوند.

اگر تئوری کروموسومی مورد قبول باشد این کیفیات باید نتایج سودمند وقابل توجهی داشته باشند مثلااگر کروموسومهای گونه یکی از والدین را به H'STUVXYZ و کروموسومهای گونه دیگر و اجد کروموسومهای گونه دیگر و اجد کا در نظر بگیریم هیبرید حاصل و اجد کروموسومهای میتوانند کروموسومهای ABCDEFGH - H'.STUVXYZ است از این عده فقط اه ۲ میتوانند طبق قانون معمولی با یکدیگر جفت شوند و بعد از هم جدا شوند ولی کروموسومهای دیگر که نمیتوانند جفتهائی تشکیل دهنده میل منفرداً مطابق تقسیم معمولی طولاً نصف

adéquat- Pachyténie- Pygæra - Y Federley - \

میشوند بنا بر این ساختمان گامتهای هیبرید ایست:

H = A BCD EFGS T U V X Y Z LH' = A BCD E FGS T U V X Y X

پس مجموع کروموسومهای دو والد غیر از H و H که منحصراً از قانون تفرق تبعیت داشته در هرگامت واردگشتهاند بنابراین هرگامت تقریباً واجد H کروموسومی است پس نتیجه این میشود که همه فا کتورهای موجود در هیبرید جز ژنهای متمر کز بر کروموسومهای تفرق پذیر در همه گامتها یافت شود. اگرجای فاکتور H کونه دیگر باشد H یکی از گونه ها و فاکتور متقابل (اللومورف) H در کروموسوم H گونه دیگر H مشد فقط یکجفت فاکتور H تابع قانون تفرق مندلی میشود ولی فاکتورهای دیگر H H که تفرق یابند وارد هریا وغیره ... متمر کز در کروموسومهای غیر قابل انفصال بدون آنکه تفرق یابند وارد هریا از گامتها میشوند.

حال از جفتگیری این هیبریدکه از نظر H دو جور کامت تشکیل داده بـــا والــد A B CDE F G H این دو ترکیب را خواهیم داشت :

H-ABCDEFG.....STUVXYZ

XABCDEFG.H.

H'- A B C D E F G S T U V X Y Z

هریك از این دو ترکیب که واجد دستگاه کروموسومی A.... A مضاعف و دستگاه A A است تقریباً باید متشابه هیبرید A گردند تنها اختلاف این دو با هیبرید A ... A است تقریباً باید متشابه هیبرید A گردند تنها اختلاف این دو با هیبرید A ... و میکر موسوم A است که هنگام تشکیل گامت از یکدیگر جدا شده اند در حقیقت این اخلاف یا ریخته A و یا ریخته A و را دارا میباشند A ... و کتوری بارز باشد اخلاف از نظر این فاکتور دو جور میشوند ولی از نظر خواص دیگر متشابه میشوند تجربه هم همین نتیجه را نشان میدهد افر ادحاصل از جفتگیری A ... A با هیبرید های A ... A شباهت کلی دارند جز دریک صفت نقش لاروی که تفرق پذیر میباشد . این صفت بستگی بیک جفت فاکتور اللومورف (متقابل) متمر کر در یکی از جفتهای کروموسومی دارد این حکیفیات چگونگی آمیزش بین گونه ها را که منتهی بتشکیل هیبرید

نسبتاً ثابت در نتیجه حاصل نشدن کیفیت تفرق میگردد معلوم میدارد عامل جلو گیری کننده انجام کیفیت تفرق بطور وضوح نتیجه نا جوری دو دستگاه کروموسومی موجود در هیبرید است که بهیچوجه توانائی جفت شدن را ندارندمنشأ پیدایش عده ای از هیبریدهای ثابت که ستاندفوس (۱) در پروانه ها بدست آورده است بچنین کیفیاتی بستگی دارد

نتیجهای که از جفتگیری بین گونه ها بدست میاید بدرجه شباهت دوماده زنده بستگی دارد اگر دو سیتو پلاسم همقوه (۲) بوده کروموسومها هم قابلیت جفت شدن را داشته باشند اینگونه جفتگیریها با جفتگیری دو نثراد اختلافی ندارند بدون شك تجزیه صفات مندلی و تفرق مستقل ازواج فاكتوری صورت میگیرد و نسل دوم هم تشکیل مییابد

بر حلاف اگر فاکتورهای اختلاف دار (۳) نتو انند جفتهای آللومورف بسازند با بعلت اختلاف ماهیت و یا باین علت که متعلق بکروموسومهائی هستند که تشکیل ازواج نمیدهند هر نوع نا هنجاری ممکن است در ضمن تفرق حاصل شود یکی از حالانیکه حد این نا هنجاریها هست تشکیل هیبرید تترا پلوئید ثابت است .

تحقیق این حالات مختلف وقتی است که سیتوپلاسم دو گونه تا حدی متشابه باشند تا فاکتور های هر یك ار دو گونه در سیتوپلاسم تخم برای بروز توانائی نیرو های متقابل (٤) شرائط مساعد بیابند.

سترونی هییرید علل سترونی را در هیبریدهای گونهای که فرا وانست و استثنائی نیست در همه موارد بخوبی میشناسیم بعضی از حالات سترونی بعوارضی که در هنگام تشکیل گامت در نتیجه قرینه نبودن دستگاه کر و موسومی حاصل میشود منسوب است . هاریزون و دون یک کاستر (۵) در هیبرید پروانه ها و رزنبرگ (۲) در دروز را (۷) وغیره از این عوارض بحث کرده انداما این توضیح عمومیت ندارد اختلافهائی که منجر بسترونی میشوند همیشه منحصراً در دوره کاهش کروماتین حاصل نمیشود بلکه فرود تر روی میدهد (ستفان (۸) ۳۰ و ۲ - ۱ - ۹ ۱ - ۲ - ۱ ۹ ۰ ۲). نظر پول (۹) اینست که هرقدردوگونه که هیبرید

potentialités réciproques — £ différentiels — r équipotentiels - r Standfuss - r Poll — r Stephan- A Drosera — r Rosenberg - r Harison , Doncaster - r

تواید میکننداز یکدیگر دور تر باشند در هیبرید اختلال زودتر حاصل میشود بنظر میآید وجود این اختلالها از این باشد که در هیبرید بین دو دستگاه کروموسومی نا متشابه و سیتوپلاسم مادری که در ایجاد هیبرید بکار افتاده است عام تناسبی موجوداست در جفتگیری گونهای هم ممکن است اصولا لقاح صورت نگیرد و یا آنکه جنینی که حاصل میشود مردنی باشد و همچنین ممکن است عدم تناسب وقتی ظاهر شود که هیبریدها تشکیل گامت میدهند با پنصورت می بینیم که عدم تناسب در آمیزش بین گونهها در حات مختلف دارد.

چنانکه دیده ایم در جفتگیری بین اکینوس و سفر و کینوس تخم از مرحله بلاستولا تجاو زنمیکنده مینطور است مرگ تابهنگام در جفتگیری بین و زغ معمولی (بوفوولگاریس ۱) \times رانافوسکا \times) و رانافوسکا \times رانافوسکا \times رانافوسکا \times رانافوسکا \times رانافوسکا \times رانافوسکا \times رانافوسکا و رانافوسکا \times رانافوسکا و رانافوسکا و رانافوسکا و رانافوسکا و رانافوسکا و رانافوسکا و رانافوس و رانافوسکا و ر

دایلی که میتوان در برخی از مواردبرعه توافق (Λ) بین دستگاه کرو موسومی و دستگاه سیتوپلاسمی مادری که منجر بمرگ هیبرید میشود بیان کرد اینست که در مواردی نتیجه جفتگیری بین نر یك گونه و ماده گونه دیگر مثبت است و در جهت عکس منفی است مثلا کرو موسومهای گونه Λ میتوانند در سیتوپلاسم Λ شرائط مساعدی پیدا گذند ولی کرو موسومهای Λ در سیتوپلاسم Λ شرائط لازم را نمی یابند. هر تو یك (Λ کنند ولی کرو موسومهای قورباغه نشان داده است اگر سپر ما توزو ئید گونه خارجی که تحت تاثیر در جفتگیری گونه های قورباغه نشان داده است اگر سپر ما توزو ئید گونه خارجی که تحت تاثیر و را در کنیم تخمیچه بطریق بکر زائی نمو میکند و تا آخر پیش میرود در صور تیکه اگر و را در صور تیکه اگر

Melandrium- - O Born - & Pflüger - Y Rana fusca - Y Bufo vulgaris - Y U, dioïca - Y Humulus lupulus × Urtrica urens - Y album × M. noctiflorum G. Hertwig - Y incompatibilité - A

سپر ما توزو نمید زنده باشد جنین زودتر سقط میکند. این مطلب دایل روشنی است بر اینکه دستگاه کر و موسومی ممکن است بواسطه قرار گرفتن در محیط سیتو پلاسمی نا مناسب از رشد جنین جلوگیری کند.

در هر صورت کیفیات سترونی و سقط هیبریدها بخوبی نشان میدهند که وقتی گونه ها از نظر ساختمان مجموع ماده زنده از یکدیگر دور باشند نمیتوان جفتگیری را حالت ساده ای از پولی هیبریدیسم دانست ولی اگر بین دوگونه جز اختلافات فاکتوری که هشخص نژادیست نباشد میتوان جفتگیری دوگونه را حالت نزدیك بپولی هیبریدیسم شناخت ، عدم تساوی عده کروه وسومها بین گونه ها عمل بسیار مهم در نتایج آمیزش و تشکیل هیبرید دارد.

الله - وراثت مختلط ووراثت يكطرفي در جفتكيري تونهها (١)

مفهوم وراثت مختلط که از نظری قدیمی میاید اینستکه از جفتگیری دو فرد مختلف میتوان اختلاطی کامل از ساختمان مشخص آندوکه منتهی بایجاد تیپهای تازه ثابت میشود بدست آورد چنین کیفیتی اصولا غیر ممکن نمیباشد ، معهذا بنظر نمیرسد که مدر کی قاطع از این کیفیت در دسترس باشد .

بلارتگم (۲) (۱۹۱۹) وجود چنین وراثت مختلط را در جفتگیری بین گونه ها مسلم دانسته چند حالت را که مؤید این نظر است مورد مطالعه قرار داده است یکسی از مثالهای کلاسیك لپوریدها (۳) یا هیبریدهای ثابتی است که از جفتگیری بین خرگوش وحشی و خرگوش اهلی حاصل میشود وجود چنین هیبریدها را میتوان هنوز مورد اد قرار داد.

رو (۱۸۹۰ – ۱۸۲۷) و گایو (۱۸۷۱) و زورن (٤) (۱۸۷۸) و جود چنین هیبریدهائیراکه در چندنسل ثابت میمانند تأیید کردهاند معهذا کوشش ۱۸ساله ناتوزیوس (۵) در این راه بی نتیجه بوده است . بلارنگم معتقد است که گایو دوام تیپ هیبرید را در ده نسل دیده است بر خلاف از نوشتههای گایو چنین بر میاید که درنسل

Hérédité Mixte et H. unilatérale dans les croisements entre espèces - \
Nathusius - O Zurn DE. Gayot Roux - Léporides - Y Blaringhem - Y

دوم انفصال واقعی صورت گرفته است بعضی از اخلاف دارای پشم خرگوش و حشی وبرخی دارای پشم خرگوش اهلی و عده دیگر پشم نر که از تیپ تازه است میباشند انفصال صفات در اعضای دیگر مانند چشم و سر و وضع عمومی بدن نیز دیده میشود در برابراین نتایج مشکوك و متضاد جز این انتظاری نیست که این تجارب با روش جدید ژنتیك تعقیب و مورد بررسی علمی قرار گیرند.

بلارنگم دراینکه شابن (۱) هیبرید حاصل از بر و میش است تر دید نمیکند حق اینست که شابن ها را از نثر ادی از گوسفندان شیلی بشناسیم و منشاء هیبریدی آنها را جز افسانه ندانیم زیرا آزهایشهائیکه برای جفتگیری بز و میش بعمل آمده است همه بی اثر مانده است شابنها بآسانی با گوسفندان دیگر جفت میشوند و بره های کاملا مشخصی تولید میکنند. کورنوون (۲) در نتیجه مطالعات تشریحی (۳) نثر اد شابن را یکی از نثراد های خالص گوسفند میداند منتها گوسفندانی هستند که پشم زیر دارند و این مطلب توضیح افسانه بودن اصل (٤) آنهاست .

بلارنگم باز معتقد است که از جفتگیری خوا هندی اهلی و گونه دیگر کاویااپر ا(٤) که از نواحی بو تنوس ایرس (٥) بدست آورده و این دانشمند این حیوان را اصلوحشی میداند هیبریدهائی حاصل میشود که تیپ مخصوص تازه ثابتی بنام کاویا پاستوریس (٢) میبا شند و در ده نسل ثابت مانده اند در صورتیکه د تلفسن (٧) (١٩١٤) و پیکته (۲ ۲۹۲) معتقدند که در این هیبریدها کیفیات تفرق واقعی حاصل میشود.

حالات متشابه دیگر از قبیل نتیجه حاصل از جفتگیری بین گونه های قرقاول و اردك موضوع بحث و ایراد میباشند. بون هوت (۸)(۹۰۹) كیفیت تفرق صفات را در نسل اول و ظهور تیپ اجدادی را در جفت گیری بین چهار گونه اردك (۹) نشان داده است

حالات نا جنسهای ثابت در گیاهان را نمیتوان مدرك قرار داد مثال كلاسیكی از

Buenos-Ayres و Cavia opera - و Étude anatomique - ۲ Cornevin - ۲ Chabins - ۱

Dafila acuta و Anas superciliosa - ۹ Bonhote - ۸ Detlefsens - ۲ C. Pastoris - ۲

Anas boschas و A. pæcilorhyncha

آزاین نا جنسها را در ازیاوپس تریتیکوئیدس (۱) میداند و بطریقیکه گوردون (۲) نشان میدهد این گیاه از گندم تریتیکوم ولگار × ازیلوپس اواتا (۳) بدست میاید.

گوردون نشان میدهد که هیبریدهای نا جنس که از ازیاوپس آواتا \times تریتیکوم ولگار بدست میاید سترون میباشند با آنکه هریك چند تخمیچه تولید میکنند که باپلن تریتیکوم و لگار قابلیت آمیزش دارند پایه های حاصل از $_{\rm T} \times_{\rm T} = _{\rm T}$ اندازه به تریتیکوم شبیه بوده هر دو جنس آن زایامیباشد . حال باید دید که در این حالت میتوان هیبریدهای $_{\rm T}$ را ثابت دانست ؟ مطالعه کر وموسومی نشان میدهد که عده هاپلوئید کروموسوم در ازیلوپس اواتا $_{\rm T} \times_{\rm T} = _{\rm T} \times_{\rm T} = _{\rm T} \times_{\rm T} \times_{\rm T} \times_{\rm T} = _{\rm T} \times_{\rm T}$

توضیح مطلب اینست که ۲۸ کروموسوم اژیاوپس از چهار ژنوم CCDD و کروموسوم اژیاوپس از چهار ژنوم CCDD و کروموسوم تریتیکوم از شش ژنوم AA BB CC تشکیل یافته است پس هیبرید حاصل از دو گونه واجد ژنومهای CD اژیاوپس و ژنومهای ABC گندم است هنگام تشکیل گامت فقط دو ژنوم ^{CC} که یك ژنومآن از تریتیکوم است و ژنومهای بی همسر او اتاست با یکدیکر کروموسومهای همسر تولید میکنند ولی ژنومهای بی همسر ABD منحصراً بمك قطب میروند.

حالات دیکری از نا جنس های کم وبیش میانه را که اخلاف ثابت تواید میکنند نیز مورد مطالعه قرار داده اند . این حالات استثنائی را نیز بکمك اختصاصات کرو موسومی میتوان توضیح داد. فرض کنیم که دوگیاه نز دیك یکی و اجدگامتهای ۱۲ و دیکری ۲۶ میتوان توضیح داد.

Sax - & Triticum Vulgare X Aegilops ovata - Y Gordon - Y Aegilops triticoïdes - Y

کر و موسومی با یکدیگر بیآه یزند و ناجنسهای ۲۳ کر و موسومی یعنی و اجد ۳ ژنو ۲ ۲ کر و موسومی تشکیل مییابد در دوره کاهش کر و ماتین جدا شدن کر و موسوم با طور یست که دو بخش همارز تشکیل نمییابد و چون تفرق بطریق نامنظمی حاصل میشودسترونی نتیجه آنست . مواردی اتفاق میافتد که پس از تقسیم کر و موسوم با بعلت تقسیم نشدن سیتو پلاسم مضاعف میشوند از این پس یاخته های ۲۷ کر و موسومی یعنی در بر ابر معجموع حاصل از ۲۲ کر و موسوم یک گونه و ۲۶ کر و موسوم گونه دیکر میشوند بین مجموع حاصل از ۲۲ کر و موسومی دیگر جفت شدن و جدا شدن کر و موسومها منظم میشود و از این پس گیاه قدرت تولید منظم و نگاهداری تیپ تازه را که از اجتماع ژنهای دو گونه حاصل شده است دارد اینحالت را میتوان در موارد جفت گیری بین گونه های نیکوسیانا کلوتینوزا ۲۲ = n نیکوسیانا تابا کوم (۱) (۲۶ = n) و بین تریتیکوم دوروم (۱) و این و از یلوپس او اتا (۱ = n) و بین فراگاریا براکته آتا (۷ = n) و فراگاریا هلری و از یلوپس او اتا (۱ و بین رافانوس ساتیوس (۹ = n) و بر اسیکا الراستا (۲) (۹ = n) و بین بریمولاورتی سیلاتا و پریمولا فلور ببندا (۷) دید.

وراثت یکطرفی تیپ مادری و مواردی دیگردیده میشود که در آنها حاصل جفتگیری بی تردید در اخلاف ثابت میماند اما آنچه آنها را مشخص میکند اینست که افراد ۴۱ منحصراً از تیپ مادر است و نسلهای بعد هم وصع هیبرید ۴۱ را حفظ میکنند. تحقیقاتیکه دراینزمینه بعمل آمده است اینست که در این حالات افراد ۴۱ از آمیزش دوگامت نر و ماده حاصل نمیشوند و بنا براین ناجنسهای حقیقی نمیباشند بلکه مستقیماً از رشد تخمچههای ۲۰ کروموسومی بطریق آپوگای (۲) تولید میشوند. مندل (۱۸۹۹) هم دیده است که از لقاح دو هیبراسیوم (۷) نتایجی نظیر لقاح دویایه نخود بدست نمیاید افراد نخستین نسل حاصل از دوهیبراسیوم مرکب از دو دسته اند عده ای زایا و عده دیگر سترون میباشند عده زایا شباهت خود را بمادر در

Triticum durum X Aegilops ovata-Y Nicotiana glutinosa X N. tabacum - V Brassica oleracea X Raphanus sativus - £ F. helleri X Fragaria bracteata - Y

Hieracium - V apogamie - J. P. floribunda X. Primula verticillata - D

نسلهای منوالی حفظ میکنند در صورتیکه عده سترون شکل میانه دو والد را دارند. استنفلد (۱۹۱۰) و رن کیئر (۱۹۱۰) و رزنبرگ (۱)(۱۹۰۱) نشان دادهاند که در هیبرید هییراسیوم تخمچههای ۱۹۳۱ کروموسومی تشکیل میشود. اگر اتامینها را برداریم (۲) تخمچههای ۲ کروموسومی از بین میروند ولی تخمچههای ۲ کروموسومی برداریم این میروند ولی تخمچههای ۲ کروموسومی بطریق اپوگامیك یعنی بدون اختلاط با گامت نر رشد مینمایند هنگام لفاج تخمچههای ۲ کروموسومی با گامت نر نمیآمیزند و پس از رشد افرادی از تیپ مادری (۳) یا هپیریدهای کاذب تولید میکنند این هیبریدها زایا مانده در نسلهای بعد تیپ مادری را ثابت نگاه میدارند ولی تخمچههای ۱ کروموسومی با دانه پلن گونه دیگر آمیخته شده و هیبرید حقیقی کم و بیش میانه سترونی تولید میکنند این هیبرید شابت میماند هانند بطریق اپوگامیك اخلافی تولید کنند از اینروست که تیپهیبرید ثابت میماند هانند مواردی که یك پایه بطریق قلمه با پیوند تکثیر میشود این کینمات از این جهت قابل توجهند زیرا نشان میدهندوقتی کینمیت تفرق که پیروهم آوری جنسی واقعی است انجام نیابد چگونه مداخله ایوگامی در هیبریدهای واقعی منجر بتولید هیبرید ثابتی میگردد.

این توضیح در مورد هیبرید پریمولا کونسیس (٤) که از جفتگیری پریمولاورتیسی لاتا و پریمولافاورببندا حاصل شده است صادق میاید این هیبرید سترون را بطریق
هم آوری بی جنسی میتوان نگاهداشت در نسلهای بعد پریمولا کونسیس تتراپاوئیدی
بدست آورده اندکه تیپ مخصوص خودرا بوسیله دانه نگاهداری کرده است در اینحالت
نیز دانه ها (پاو و دورهام ۱۹۱۹) از رشد تخمچه های آپوگامیك حاصل شده اند.

نظیر این کیفیات را در هیبریدهای مو (میلاردت ۱۹۰۱) فراگاریا (ایلاردت ۱۹۰۱) نظیر این کیفیات را در هیبریدهای مو (میلاردت ۱۹۰۱) (ورسلی) (۱۱) (۱۹۰۳) کولنس و کمپتون (۱۱) (۱۹۰۱) ایلیوم (۹) هی منو کالیس (۱۱) بروملیا (۱۱) نمفو گا (۲۱) وغیره نیزمشاهده کردهاند همه این کیفیات محققاً نتیجه کیفیات ا پوگامیك می باشند.

Primula - - & matrocline - Y châtrer - Y Ostenfeld • C, Raunkiaer • Rosenberg - V Kempton • Collins - A Worsley - Y Amaryllidacées - T Orchidées - • Kewensis Nymphæa - V Bromelia - V Hymenocallis - V Lillium - P

در جانوران نمو اپوگامی تخمچه های ۲۳ کروموسوم جز در چند حالت خاصی از بکرزائی طبیعی شناخته نشده است معهذا در پارهای از جفتگیریها مواردی رامیشناسیم که سپر ماتوزوئید در ساختمان قطعی هسته شرکت نکرده بلکه فقط بعنوان عامل محرك بکرزائی مداخله دارد پس اینحالات پزودوگامی (۱) که منجر بتواید هیبریدهای کاذب از تنب مادر میشوند در حقیقت تنبحه رشد بکرزائی تخمچه است.

این تنیجه را هم بالتزر در جفتگیریهای بین اورسنها نشان داده است درجفت کیریهای بین گونههای مانتیس رایژیوزا(۲) (شیخك) پرزیبرام (۱۹۰۹) (۳) دیمه است که فقط عدهای از تخمچهها رشد میکنند و لارو هائی از تیپ کاملا مادری تولید مینمایند این نتایج را نیز بهمین طریق میتوان توضیح داد.

همچنین ممکن است نتایجی را که توور (٤) (۱۹۱۰) در جفنگیریهای ماده لپتینوتارسا (٥) بدست آورد حالاتی از پزودوگامی باشد در صورتیکه جفتگیریهای ماده لپتینوتارسا سینیاتی کولیس (٦) × نر لپتینوتارسا دیورسا افراد (٦ میانه میدهد که در نسل دوم تفرقه مییابند. توور در چهار جفتگیری اخلاف ثابتی از تیپ سینیاتیکولیس بدست آورد همچنین از جفتگیری هاده لیتینوتارسا اندسیملینئاتا ×نرل .سینیاتیکولیس افرادی از تیپ اندسیملینئاتای خالص هادری بدست آورد.

کیفیاتی راکه توور منسوب بتحولات بارزکه تابع شرائط محیط خارج دانسته است محتملا نتیجه یزودوگامی است .

همه این مثالها نشان میدهندکه نباید موضوع وراثت مختلط را ساده گرفت یك نا جنس واقعی میتواندتیپ هیبریدراخواه بوسیله آبوگامی خواه بوسیله پزودوگامی مانند تكثیر بطریق همآوری بی جنسی تگاهدارد.

وراثت یکطرفی تیپ پدری در پارهای از جفتگیریها نوع دیگری ازوراثت یکطرفی رایافته اند که اخلاف تیپ خالص پدری (۷) را نشان میدهند. میلارده (۱۹۱۶) بخصوص در جفتگیریهای گونه های توت فرنگی دیده است که از پایه های حاصل عدم بیشتری

Leptinotarsa — Tower— & Przibram — Y Mantis religiosa— Y Pseudogamie — Y patrocline — A L. undecimlineata — Y L. diversa X L. signaticollis — \

ژیارد (۳ ، ۹) (۸) در توت فرنگی که تیپ و را نتی پدری را نتیجه رشدگامت نر بطریق بکرزائی دانسته است این فرض را قبول کرد . ستر اسبورگه (۹ ، ۹) (۹) لقاح فراگاریا و پرژینیتانا \times فراگاریا الاسیور را طبیعی یعنی حاصل اختلاط هسته گامت نر و هسته گامت ماده و اجتماع کرو موسومهای نر و ماده یافت و فرض ژیارد را که عبارت از جانشین شدن هسته نر بجای هسته ماده باشد رد کرده است .

ایست (۱۹ ۲۷) برای حل اشکال و تناقض موجود بین این دونظر این تجارب را مجدداً از نظر کر وموسومی گامتهای نر و ماده که در جفتگیری مداخله دارند مورد بررسی و دقت قرار داد و عده ها پلوئید کر وموسوم در فرا گاریا وسکا (۱۰) هفت و در فرا گاریا الاسیور ۲۱ و درفرا گاریا و شکا (۲۱) و در فرا گاریا الاسیور ۲۱ و درفرا گاریا و شرا کاریا الاسیور ۲۱ و درفرا گاریا گلوکا (۲۱) و در فرا گاریا شیاو ئنسیس (۲۱) و در فرا گاریا شاریا گرایا الاسیور ۲۱ و درفرا گاریا گرایا الاسیور از ۲۸) یافت عمل لقاح در جفتگیری بین دو گونه که در آنها کر وموسومها از حیث عده یکسان است کاملا طبیعی است ولی در جفتگیری فرا گاریا و سکا که شماره ها پلوئید کر وموسوم آن (۹) با فرا گاریا شیلود نسیس یافرا گاریا گراندیفلورا که عده ها پلوئید کر وموسومی آن ها (۲۸) است (تجارب میلارده) طرز دیگر است و کاهش کر و ما تین هم نا هنجار است زیرا کر و موسومها ئیکه در برابرهم هستند بجای هفت و هفت و یا ۲۸ و ۲۸ هفت و ۲۸ میباشند این وضع

Fuschia Cordiflora – F. elatior × Fragaria virginiana – Y Solm Laubach \
Euclæna mexicana – Y Trypsacum dactyloïdes – Colins Kempton – F. splendens – 2
Fragaria chiloensis – Y F. glauca – N Fragaria vesca – N - Strasburger – 9 Giard – A

علت سترونی اخلاف را فراهم میکند پایه های شبیه به تیپ مادر از رشد تخمهای لقاح نیافته بطریق اپوگامیك و مضاعف شدن کروموسومهای فرا گاریاوسکا حاصل میشوند ولی اخلاف و پایه های شبیه بتیپ پدر از تخمهای لقاح یافته واجد Y + Y کروموسومی بدست میایند اخلاف و پایههائیکه خصوصاً به تیپ پدرنزدیك هستند ولی عین آن نیستند بدینطریق نفوذ و تفوق X Y کروموسوم پدری را بسر هفت کروموسوم مادری میرساند.

میلارده و سولمس اوباخ در تجربه مرتکب خطائی شده اند که در پلنگیری (۱) رعایت احتیاط را نکر ده اند و این خطا از آنست که دانه های پلن در توت فرنگی بسیار ظریف و کوچك است بخصوص در مورد یکی از اخلاف که میلارده آزرا از تیپ هادری دانسته است بطور یتین هیبرید بست که از لقاح فراگاریا و سکا با پلن همین گونه که دارای میوه قرمز است حاصل شده است.

جووری (۲) حالت قابل توجهی از وراثت یکطرفی پدری را در جفنگیری بین گونههای انوتر نشانداده است هیبریدهای حاصل از ماده انوتربیننیس (۳) × برانوتر موریکاتا (٤) همه از تیپ پدریعنی انوتر موریکاتا میباشند برعکس از جفتگیری ماده انوتر موریکاتا با نر انوتر بیننیس هیبریدها از تیب انوتر بیننیس یعنی از تیپ پدرمیباشند از لقاح هیبریدی از تیپ انوتر موریکاتا با هیبریدی از تیپ انوتر بیننیس و یا بالعکس افراد نسل بعد همه از تیپ هیبرید نر میشوند . از لقاح بین گونههای دیگر انونر باز همین نتیجه بدست ماید .

گولدشمیت (۵) (۱۹۱۲) فرضیه انحطاط وازبین رفتن هسته ماده ورشد هسته نر ژیارد را برای توضیح تجارب بالا بکار برده است ولی رنر (۲) (۱۹۱۳) عمل لقاح را در گونه های انو ترطبیعی دانسته و یاخته های هسته جنین را دیپلوئید تشخیص داده است. مطالعه تحلیلی دوری و مشاهدات بسیار دقیق رنر در مورد انوتر نشان میدهد که هیبریدها با آنکه منظره عمومی پدری را دارند معهذا واجد چند صفت بارز و چند

O. muricata - 2 Oenothera biennis - 7 De Vries - 7 pollinisation -1

Renner - 7 Goldschmidt -

صفت میانه نیز میباشند بنا بر این توضیحاتی که داده شده است تفسیر غلطی است از کارهای دوری زیرا بتانیست هاندی بهیچوجه هیبرید را کاملا از تیپ خالص پدری
ندانسته بلکه معتقد است که شباهت هیبرید ها به تیپ پدری از تیپ مادری زیاد تر
بوده است.

تحقیقات رنر (۱۹۱۷) معلوم میدارند که گونه های انوتر را که در تجارب کار رفته اند خالص نیستند بلکه هیبرید هائی هستند که از جمع دو دسته ناکتور تشکیل شده اند هنگام تشکیل گامت این مجموع یکجا جدا میشود و فقط چند فا کتور کیفیت تفرق را نشان میدهد پس در اینگونه ها نوع تازه ای از تفرق را باید دید اینطریق که اجتماع وسیع فاکتوری که محتملا منتسب بگروه های کروه وسومی هستندیکجا و با هم منتقل میشوند پس انوتر موریکاتا همیشه دارای مجموعه پیچیده فاکتوریست که رنر این مجموعه را ریژنس کوروانس مجموعه را ریژنس کوروانس (۱) نامیده است تخمچه ها ریژنس و دانه های پان کوروانس هستند و نیمه های دیگر از گامتها در هر جنس بطوریکه مستقیماً هم هی وان مشاهده کرد از بین میرود.

انوترا بیننیس که نیز شامل مجموعه پیچیده ایست از روبنس - آلبیکانس (۲) دو جور گامت ماده آلبیکانس وروبئس و منحصراً گامت نر روبنس تشکیل میدهد نصف پلنها که آلبیکانس میباشند از بین میروند.

در جفتگیری ماده انوتر موریکاتا × نرانوتر بیننیس همه اوواها ریژنس وهمه دانه های پان روبنس میباشند هیبریدهای حاصل روبنس - ریژنس میشوند که به تیپ پدری بیننیس نزدیك وای کاملا مشابه آن نیستند در جفتگیری نر انوتر موریکاتا × ماده انوتر بیننیس تخمچه ها دروبنس - آلبیکانس و دانه های پان کورونس هستند ترکیب آلبیکانس کورونس به تیپ پدری موریکاتا نزدیك است بدون آن که عین آن باشد ترکیب روبنس کورونس سقط مییابند تجربه هم نشان میدهد که نصف دانه ها رشد نمیکنند .

این مثال برای نشان دادن تیپ مخصوصی از وراثت که ظاهراً یك طرفی است

albicans - Y rigens - Curvans - \

و نتیجه تفرق مخصوص در انوتر و سقط عدهای ازگامتها یا عده ای از تخمهاست کافی منظر میآید.

تیجه حاصل از این تحقیقات اینست که وجود وراثت مختلط که منجر بتواید تیپ هیبرید تازه ثابت است هنوز نشانداده نشده است از روی مواردی که تحقیق دقیق در آنها شده است چنین بر میاید که وراثت یکطرفی مادری محققاً و یا محتملا بکیفیت رشد آبوگای یا پزودوگامی بدون لقاح بستگی دارد . این طریقه که طبیعتاً در جفتگیری بین گونهها که غالباً لقاح آن محدود است فراوانتر میباشد.

اما آنچه بنام وراثت تیپ پدری که فاکتورها بطرزه خصوصی تفرق مییابند (حالت انوتر) و یا کروموسومها و بالنتیجه ژنهائی که بوسیله پلن وارد تخمیچه میشوند از حیث عده کروموسوم و فاکتور مادری برتری دارند (حالت توت فرنگی).

بدینطریق استثناهائیکه ظاهراً خارقالعاده بنظر میامده اند با قوانین ژنآیك و اصول تئوری کروموسومی بیان شدنی هستند و ناقض قانون نمیباشند.

فصل هفتم

وراث چنسی (۲)

در ظاهر بسی شگفت آور میآید اگر رابطه ای بین جنس موجودات و وراثت موجود بدانیم معهذا این علم تازه است که روشنی بخش مسئله ایست که برای حل آن رنج بسیار برده شده و مدتها درتاریکی کامل باقی مانده است .

نظر دانشمندان درگذشته این بوده است که جنس جنین موجوداتی که دارای نر و ماده جداگانه (۲) هستند از آغاز رشد تا مرحلهای از نمو جنینی غیر مشخص است و از این مرحله است که نری یا ماده ای در آن تحقق پیدا میکند بنا بر این جنس جنین در تمام این مرحله مقدماتی معلوم نیست این عقیده را عقیده ایی گامی (۳) می نامند با زحماتیکه در راه تغییر تعجربی جهت سیر جنس جنین کشیده شده و همه جا تقریباً با عدم موفقیت مواجه گشته امروز عقیده بر آنست که جنس جنین از ابتدای تشکیل تخم یعنی مرحله آمیزش گامت نر و ماده مشخص میشود این عقیده که جنس موجود با تشکیل تخم معین گردد عقیده سنگامی (٤) است . موضوع تعیین سنگام جنس که نتیجه اجتماع نیروهای دو گامت است طبیعتاً سکسوالیته (۵) را در حکم یکی از کیفیات وراثتی در میآورد.

مشاهده سبتهایعددی دو جنس نر و ماده سبب شده که مسئله سکسوالیته را تابع قوانین مندلی نماید در بسیاری از موجودات شماره نرها تقریباً بر ابر ماده هاست بنا بر این نسبت جنسها (۲) نزدیك بیك است. تساوی مطلق یا تقریبی جنسها هم مانند خود نسبتهای مندلی وقتی مشاهده شدنی است که از افراد عده زیادی مورد دقت قرار گیرد مثلا میدانیم در گونه انسان عده دو جنس نر و ماده در افراد خانوادههای مختلف

sexualité - syngamie - ¿ épigamie - y gonochorique - y Hérédité du sexe - y proportion des sexes ou sex ratio - ¬ ?

تابع هیچ قانونی نیست در یك خانواده فقط پسر دریك خانواده فقط دختر و در خانواده ئی از هردو جنس به نسبتهای مختلف دیده میشود ولی اگر بآمار متولدین سالیانه جمعیت زیادی دقت شود تساوی پیدایش عده دختران و پسران را بطور تقریب میتوان مشاهده نمود. پس بطور ساده تساوی دو جنس ارزش یك قانون احصائی دارد و علل صاحب اثر در تعیین جنس هر فرد باید اصولا متغیر و پیچیده و برای تحلیل و تجزیه مشكل باشند پس نر شدن یا ماده شدن برحسب اتفاق صورت میگیرد این نخستین رابطه ایستکه مابین پخش دو جنس و توزیع صفات و رائتی مندلی که از تجارب جفتگیری بدست میاید میسنده.

از تساوی عددی که بین دو جنس بدست میاید میتوان باین فرض رسید که مانند آثرا در جفتگیری یك هیبرید و پدریکه دارای صفت نهفتهای باشد دیده ایم اگر فسرض کنیم که هیبرید Aa و والد a a با یکدیگر جفت شوند (۸ صفت بارز و a صفت نهفته) اخلافی بعده متساوی Aa و aa تواید میکنند:



ه a بنجاه درصه بخواه درصه اینجاه درصه اینجاه درصه اینجاه درصه اینجاه درصه اینجاه درصه اینجاه درصه اینکه تئوری مندلی جنس بشباهت عبارت است از اینکه یکی از دو جنس هنروزیگوت باشد از اینطریق آمیزش و بستگی بین نر و ماده یك نـــژاد بجفت گیری واقعی همو ـ هنروزیگوت برمیگردد .

اگر یك فاكتورنری(۱) و یك فاكتور مادهای (۲)كه بین آنها روابط بارزو نشفته باشد در نظر بگیریم نمایش وراثت جنسی با علائم كار آسانی است در این صورت بدو طریق این نمایش را میتوان داد:

۱ میتوان فاکتور مادهای را (F) نسبت بفاکتور نری (m) بارز دانست در اینصورت ماده هتروزیگوت اینفنه میشود:

P ماده F m X ماده m m س ند F m X ماده المسيا

mm پنجاه در صد نر به Fm پنجاه درصدماده اخلاف همه گامتهای نر شامل فاکتور mبوده و بنا براین همارز(۱) میشوند درصورتی که ناکتورهای F و m در نتیجه کیفیت تفرق بین تخمچهها تقسیم میشوند و بدینطسریق دو خور تخمچه حاصل میشود عده ای حامل فاکتور F بوده یعنی در حکم سازنده ماده ها و عده دیگر و اجد فاکتور m که در حکم مولد نرها بشمار میروند. با این نظر تساوی جنسها حاصل اختلاط اتفاقی سپر ماتوزوئیدها با تخمچههای هر دو دسته است.

۲ - و نیز میتوان قبول کردکه فاکتور نری بارز باشد در اینصورت جس نر
 هتروزیگوت میشود در این حال کیفیت با جدول زیر نمایش داده میشود:

M f بنجاه درصد نر + f f f بنجاه در صد ماده نسل اول در اینحالت همه تخمچهها یکسانند و سپرهاتوزوئیدها دارای فاکتور M و یا فاکتور f میباشند سپرهاتوزوئیدهای واجد فاکتور M سازند. نر و سپرهاتوزوئیدهای واجد فاکتور b سازنده ماده میباشند بنا بر این جنس نر و جنس ماده بعده متساوی تشکیل میبابد.

این نظر هر قدر فریبنده باشد معهذا اساس آن بر مشاهدات تساوی جنسها است برای آنکه این فرض ارزش مثبتی پیدا کندلازم است تحت بررسی معمولی بتواند قرار گیرد تا مانند تجارب دیگر ژنتیك از جفتگیری افراد هتروزیگوت در نتیجه کیفیت تفرق بتوان بساختمان حقیقی ژنها پی برد اما چنانکه گفتیم اشكال اینست که در ریخته های پیشین همیشه افراد هتروزیگوت از یك جنس میباشند بنا بر این بررسی باین مسئله غیر ممکن میباشد.

معهذا تا آنجاکه ممکن بوده است سعی کردداند این اشکال را بر طرف سازند میدانیم که مرغهای مریض (سلدار و غیره) میتوانند تغییر جنس دهند گوناد (۱) چپ ضعیف و تدریجاً تحلیل میرود ولی گوناد راست که کوچك است در جهت بیضه (۲) رشد مینماید . کرو(۳) (۳ ۳ ۹) از جفتگیری یك مرغ طبیعی سالم بامرغ مریض تحولیافته دو جوجه نر و ماده بدست آورد . این تجربه برای نشان دادن دو شکلی سپر ما توزو ئیدهای این ماده ها و مطابقت با کیفیات ژنتیك که ریخته هتر وزیگوتی آنها را گواهی میدهد کافی منظر هیرسد .

اما مسلم نیست که واقعاً تخمچه ها از عضو بیدر نر معمولی حاصل شده باشند بلکه ممکن است در منطقه ای که تخمدان بعضو بیدر متصل بوده بعنی از ناحیه کوچك هرما فرودیت بدست آمده باشند تجارب پونس (۷) (۲۹ ۲۱) هم ایر فرضیه را تقویت هیکند این دانشمند در چهار دفعه افرادی بدست آوردو از مطالعه بافتی (۸) آنها را نریافت . نتیجه این تحقیقات این نیست که از قوت تئوری جنسی مندلی بکاهد زیرا ممکن است تخدیجه ها بدون طی مرحله تقدیم تنصیفی و لتاح بطریق بکرزائی رشد کرده باشند، در اینصورت گامتهای تر در رشه تنصیحه ها عداخلهای جز تحسریك نداشته اند برعکس پونس در ماده های اخته شده (۹) از رشد تخمیمه های حاصل از

Harms - Torgane de Bidder - Pablation - Castration - Testicule - T

عضو بیدر نرها و مادههائی بدست آورده است (پونس ۱۹۲۷)

در وزغ هم در نر و هم در ماده عضو بیدر موجود است و در یك جهت هم رشد میكند یعنی همیشه تبدیل به تخمدان میگردد در تجربه پونس در جائیكه عضوبیدری در یك نر اخته شده تبدیل بتخمدان گشته همه اخلاف را نر بدست آورده است بر عكس در ماده ای كه تخمدان بر داشته شده باشد از عضو بیدر تخمچه هائی حاصل میشود كه پس از لقاح با سپر ماتوزوئید هم نر و هم ماده تولید میكند و این خورد نشان میدهد تخمچه هائیكه از عضو بیدر در نر بی بیضه و ماده بی تخمدان حاصل میشود مختلف است و ثانیا سهر ماتوزوئید دو شكلی است .

تجر به گورنسی (۱۹۹۷) در بریون (۱) - این گیاه شناسسمی کرده است در لقاح دوگیاه از خانواده کدوئیان یکی بریونیا دیوئیکا (۲) که یك پایه آن نر و پایه دیگر ماده است و دیگری بریونیا آلبا (۳) که گلهای یك پایه هم نر و هم ماده است فرض مندلی را غیر هستقیم بررسی نماید اساس تفسیر این نظر براینست که گیاه هرما فرودیت عاری از فاکتور سکسوالیته است اگر این نظر صحیح باشد دراین جنش نر یا ماده هتروزیگوت دربریونیا دیوئیکا امکان داشته باشد برای سهولت نمایش نتایج جفتگیری کورنس گل پانه بریونیا دیوئیکا را ۵ و گل بریونیا آلبارا ه نمایش میدهیم:

۱ ـ از لقاح تخمیه های b با پلن a همه اخلاف ماده این تجربه نشان میدهد که اولا حالت دو بایه ای (٤) بر حالت یك پایه ای (۵) بارز است و تفوق دارد بملاوه چون دا نه بلن هرا از نظر جنسی خنشی و بی اثر دانستیم تبدیل همه تخمیه های b بماده های b میرساند که هر یك از تخمیه ها فقط و اجد یك فاکتور ماده ای میباشد یمشی بایدهای داده می هموزیگوت نهفته bb میباشند.

۲ ـ از لقاح تخمیههای $_{0}$ با دانههای پلن $_{0}$ پایه های حاصل از پنجاه درصد نر و پنجاه در سد هاده تشکیل مییابد در این مورد هم تفوق با دوپایه ایست و اضح

monoïcité - o dioïcité - & B. alba - Y Bryonia dioïca - Y Bryone - \

است اگر از نظر جنسی تخمچههای a خنثی باشند پیدایش دو تیپ اخلاف منحصر آ نتیجه دو جوری دانههای پلن میباشد پسگیاه نر ساختمان هتروزیکوتی M داشته دو جورگامت M و f تولید میکنند .

v ـ از لقاح دانههای پلن v و تخمیچههای v بعده متساوی پایههای نر و پایههای ماده مدست میآبد.

این تجربه فرض مندای هتروزیگوت بودن یکی از دو جنس وهموزیگوت بودن جنس دیگر را نسبت بیك فاکتور سکسوالیته بحقیقت نزدیك میسازد و در مورد بریوایا دیوئیکا فاکتور $_{
m M}$ را بارز و بالتیجه ساختمان جنس نر را هثروزیگوت نشان میدهد .

نظیر این تجارب را شول (۱) در لیکنیس دیوئیکا (۲) ولیکنیس مونوٹیکا (۳) دیده است در نر لیکنیس دیوئیکا دوجور پلن تشکیل مییابد بنا بر این ساختمانگیاه نر هتروزیگوت است.

تموری کرو موسو میك جنس و اشكالات آن _ پس از کشف هترو کرو موسوم وراثت جنسی شكل تازهای بخود گرفت ، ماك کلنگ (٤) (٢ ، ١٩) نخستین کسی است که فرص بستگی بین کرو موسوم جنسی و خود جنس را نموده است . شکل جدید این فرضیه که کرو موسوم X بر حسب آنکه فرد یا زوج باشد معرف جنس نر یا جنس ماده است مثلا در درزفیل ماده X و نر یك X دارد هر یك از تخمچه ها واجدیك X بوده بنا براین همارز میباشند ولی وجود یك کرو موسوم X در نرسبب دو جوری سپر ما تو نوانید شده عده ای از گامتهای نر واجد X و عده دیگر عاری از X میباشند . جدول زیر پخش و توزیع سکسو الیته را نمایش میدهد:

P. ماده X – X ماده P. ماده X – X ماده X – O مدد کامتها مدرصدن + X – X بنجاهدرصدماده نسل اول

از لقاح تخمیه x و سپرماتوزوئید x تخم x و بالنتیجه نر و ماده تشکیل مییابد از لقاح تخمیه x با سپرماتوزوئید عاری از x تخم حاصل نر تولید میکندزیرا تخم بیش از یك x ندارد.

Mac clung - Ł Lychnis monoïca - Y Lychnis dioïca - Y Schull - Y

رابطه بین پخش جنسها و توزیع کروموسوم x را درفصل پیش درضمن مطالعه وراثت وابسته بجنس بیان کردیم درفرض جدید این بستگی را درحکم ارتباط علت و معلول می بینیم . معهذا اگر بین پخش کروموسوم x و توزیع جنسی توازنی موجود است در ابتدا میتوان فرض کرد که پخش کروموسوم x سبب سکسوالیته یعنی نرشدن یا ماده شدن است و یا بر عکس توزیع جنس است که موجب پخش کروموسوم x میشود آثاری چند در دست است که فرض اخیر را تابید میکند .

در عده ای از حانوران که متناوباً نسل کرزا (۱) و نسل جنس دار (۳) دارد وازاین نظر آنهارا یار تنوژنز آسیکلیك (۳) می نامند مانند فیلو کسر اکاریو کولیس (٤) رابطه قابل توجهی بین یخش کر وموسوم X و مدایش افراد نر در نسل جنس دار مشاهده میشود (مورکان۲ ۱۹۱). تاهنگامیکه نسلهای بکر زا تکر ارمیمانند افر اد منحصر ا ماده هائی هستند که یاخته های آنها دو کروموسوم X دارند . هنگام پیدایش نسل جنس دار ماده های بکر زا دوجور تخمیه تولید میکنند تخمیه های درشت تر واجد X این تخمیه ها تشکیل ماده های و اقعنی میدهند که یاخته های آنها X X دار ۱ میباشند تخمیه های کو چکتر که منحصر اً واجد یك × است و هتر کر و موسوم دیگر هنگام تقسیمی که منحر بتشكيل اين تخمجه ها كرديده ازسن رفته است تمديل به نرهائي ميشوند كهياخته هاي آنها واجد یك كروموسوم x مىباشد . نكته قابلذكر آنستكه تخمیجه هائی كه یك هترو. کرو مهسوم باید از دست دهند از او وسیتهای کو چکتر که آنها را عده معدودی از ماده های بکر زا تولید کرده اند حاصل گشته اند ماده های دیگر تخمیه های درشتر واجد دوهترکروموسوم میسازند پس چنین بنظر میاید که از دست رفتن یك هتروـ كروموسوم نتيجه تغييرات پيشيني باشد اير ن تغييرات مقدماتي ممكن است علت سكسو المته باشند بس انتحالت نشان ميدهد كه كروموسوم x حاصل بكسري تغيير ات وبالنتمجه سكسواليته باشد.

در مورد جانوران هرما فرودیت مشکل است تئوری کرو موسومی جنسی را

Phylloxera Caryœcaulis-2. Cyclique-rg. sexuée - Y génération parthénogénétique - 1

بکار برد مثلادر رابد یتیس نیگرو ونوزا (۱) متناوباً یك نسل هرمافرودیت انگلی ویك نسل جدا جنس آزاد تولید میشود در نسلی که نرها و ماده های واقعی تشکیل هیبابد ماده ما دارای دو X و نرها یك X دارند افراد هرما فرودیت نیز دو کروموسوم X دارا میباشند و از این نظر فرقی با ماده های واقعی تدارند اما سیر تبدیل یاخته های دو هترو کروموسومی افراد هرما فرودیت درجهت او وگونی یاسپر ما توگونی بی تفاوت است این کیفیت میرساند که عده هترو کرو موسوم با سیر تغییرات نر یا ماده غده تناسلی به بیجوجه بستگی ندارد.

این تناقض کاملا ظاهریست زیرا آنچه که ریخته ژنتیك یا کروموسومی را معلوم میدارد غده تناسلی نیست بلکه شرائط عمومی متابولیسم بدن محرك سیر غدد تناسلی است که در چهت بیضه یا تخمدان رشد کند این تعیین غیر مستقیم ممکن آست الزامی ویا نسبتاً ضعیف باشد و چنانکه دیدیم شرائط خارجی است که هیتواند جنس گوناد را تغییر یا تقلیب کند.

همینطور اگر بعنواهیم تئوری کرو موسومی را تفسیر فاکتوری نمائیم بسا اشکالات بزرك مواجه میشویم اگر دوشکلی هنرو کرو موسومها دراین باشد که یك جنس واجد یك X و یسك Y باشد در اینصورت آصانست که هنرو کرو موسومها را تکیه گاههای فاکتورهای سکسوالیته بدانیم وبرای آنکه بتوانیم جدول زیر را تنظیم کنیم کافیست فرض کنیم x شامل فاکتور x و اجد فاکتور متقابل x است.

P. Also
$$X(f) - X(f)$$
 \times If $X(f) - Y(M)$
 $X(f) - X(f)$
 $X(f) - Y(M)$

(M) X insta co and it is X (1) X instacon of X (m)

اها این تفسیر را دو مورد حالتی که یك جنس XY داشته باشد و جنس دیگر فقط واچد X و عاری از Y باشد نمیتوان بكار برد ا گر ریخته ماده X و عاری از Y باشد نمیتوان بآسانی دید که اخلاف این نر و ماده باید شامل و نر X

چهار تـــركيب باشد (m)--x(m) و x(F)--0 و x (m)--x(m) و اين خود مخالف تجربه است .

تفسیر فاکتوری و نمایش کروموسومی را بشرطی میتوان حفظ کرد که در کروموسوم × فقط یك فاکتور جنسی متمرکز باشد این فاکتور بر حسب آنکه تك یا زوج باشد مشخص جنس نر یا ماده میشود.

نکته قابل ذکر اینست که وراثت و ابسته بجنس که تا ایندرجه به پخش کروموسومهای X بستگی دارد با فرض کلاسیك مندل وقتی که برای سکسوالیته دو فاکتور در نظر گرفته شود بهیچوجه مطابقت نمیکند مثلا اگر ماده درزفیل چشم قرمز X با نردرزفیل طرح جفت شود و ریخته ماده را X و نر را X فرض کنیم نتیجه جفتگیری را با جدول زیر میثوان نمایش داد :

افراد نر I^{I} واجد ریخته MbIR چهار جور گامت R.fb,MR,Mb و افراد ماده I^{T} دارای ریخته fir و جور تحمچه I^{T} و افراد نمایند در ترکیبات نسل دوم هم باید افراد I^{T} یعنی ماده های چشم سفید حاصل شود و چون در تجربه از این جور افراد دیده نمیشود پس فرش مکملی لازم میاید که بموجب آن گامتهای I^{T} همای افراد درافراد نسل اول تشکیل نیابد و بین فاکنورهای بارز I^{T} و فاکتور های نهفته I^{T} و درافراد نسل اول تشکیل نیابد و بین فاکنورهای بارز I^{T} و فاکتور های نهفته I^{T} و افراد تشکیل یابندیعنی در نوافقی موجود باشد بقسمی که فقط گامتهای I^{T} و بدینطریق میتوان تجارب را بر بجای چهار جورگامت فقط دو جورگامت تشکیل یابد و بدینطریق میتوان تجارب را با تثوری توضیح داد.

حال جفتگیری متقابل بین ماده سفید چشم و نر چشم قرمز را در نظر میگیریم M(R) - I(R) و نر M(R) - I(R) باشد هیم نسل اگر ساختمان ژنوتیبی ماده M(R) - I(R) و نر M(R) - I(R) باشد هیم نسل اول باید از افراد نرهتروزیگوت M(R) - I(R) و ماده هتروزیگوت M(R) - I(R) ا تشکیل شده باشد یعنی همه افراد باید چشم قرمز باشند زیرا در ریخته ژنتیك نسر و مساده

فاکتور R موجود است ولی افراد نخستین نسل مرکب از نرهای سفید و مادههای قرمز است در اینجاهم مجبور میشویم که ریخته نرها را تغییر داده و برای آنها ساختمان M(b)-f(R) قائل شویم تا باعدم تناسبی که دربالا بیان کردیم وفق دهد در این شرایط است که میتوان نتایج را بیان کرد و چون این استدلال را در مورد شصت و اند فاکتور منسوب بجنس که میشناسیم باید بکار برد باین نتیجه هیرسیم که نرهای نژاد قرمز خالص و حشی در بر ابر تمام فاکتورهائیکه موتاسیونهائی یافتهاند یا حاصل هییابند و همه از قانون و زاثت و ابسته بجنس متا بعت مینمایند هتر و زیگوت میباشند این چنین نتیجه نامعقول است.

همگی این کیفیات نشان میدهند که فرض دو فاکتور متضاد سکسوالیته با آنکه ظاهراً منطقی میآید تله چه اندازه با اشکال مواجه میشود بعلاوه تئوری کروموسوی جنسی هم فقط با فرض یك فاکتور سکسوالیته جور میاید معهذا این عقیده هم که چنین اختلاف فاحش که معمولا مشخص نرها از ماده هاست فقط بستگی بحالت ساده یامضاعف یك فاکتور داشته باشد اینقدرها هم رضایت بخش و متقاعد کننده نمیباشد.

بین جنسی (۱) - یکی از مسائلی که امروزه مورد توجه دانشمندان قرار گرفته کیفیت بین جنسی است این مسئله یکی دیگر از مواردی است که بر اشکال و پیچیدگی جبر جنسی (۲) افزوده است. موجوداتی را بین جنس (۳) مینامند که یا واسطه بین نر واقعی و ماده واقعی باشند و یا در طی مراحل رشد جنس آنها بنوعی تغییر یا تقلیب یابد. در گیاهان دیر زمانی است که این حالات میانهای را شناخته اند و بین یك پایهای و دو پایهای گیاه در جات مختلفی از حالات میانه ای تشخیص داده اند مثلا در گیاهان نر عضو تناسلی ماده گدل بیش و کم تحلیل یافته است و همچنین در گل گیاهان ماده بطور شیوع درجات مختلفی از تحلیل یافته است و همچنین در گل گیاهان ماده بطور شیوع درجات مختلفی از تحلیل اتامینها مشاهده شده است .

در بین عده ای از جانوران نیز حالت بین جنسی را دیده اند مثلا در سخت بوستان (٤) سیموسفالوس و تولوس (٥) (بانتا ۲۹،۱۹) (۲) و دافنیا آکنسونی (۷)

Crustacés - L'intersexués - l'déterminisme du sexe- l'intersexualité - l

Daphnia atkinsoni - V Banta - I Simocephalus vetulus - P

(دولاو(۱) (۲۱))وگاهاروس شوروگزی(۲) (سکزتون وهوکسلی (۲۱(۳)) ۱۹۲۱) و غیره منظره بین جنسی گاهی منحصراً بمشخصات خارجی است و زمانی بگونادها و برخی اوقات هم در مشخصات خارجی و هم درگونادها دیده میشود.

شتور توانت (۲۰ موتاسیون حاصل گشته مور دقت قرار داده است در این حشره افراد بین جنسی را که از راه موتاسیون حاصل گشته مور دقت قرار داده است در این حشره افراد بین جنس متشابهند و منظره خارجی آنها مخلوطی است از هشخصات نر و مشخصات ماده بعلاوه گونادها کاملا تحلیل رفته اند و یا رشد قابل توجهی نکر ده اند آزمایش سیتولوژی نشان میدهد که یاخته های این افراد و اجد دو کروموسوم × میباشند پس از نظر ژنوتیپی ماده های معمولی هستند که از نظر جنسی قلب آنها بخشی است (۵) این نا هنجاری که وراثتی است و در جفت گیریها نسبت بحالت معمولی و طبیعی حکم نهفته دارد بکنش فاکتوری که در دو مین جفت کروموسوم جای داشته بستگی دارد این کیفیات نشان میدهند که سکسوالیته منحصراً بهتر و کروموسومها بستگی ندارد.

بریدچ (۲۲۲) رابطه بین مشخص شدن جنس و کروهوسومهای x را در نتیجه پیدایش درزفیل ملانوگاستر تریپلوئیدس (۲) دقیقاً نشان داده است در ماده های این افراد اتوسومها سه برابر هستند و سه x هم دارند معهذا ماده های معمولی هستند. عده ای از اخلاف این مکسها واجد x و اتوسومهای x میباشند این افراد واجد x هتر و کروموسوم (x مشخص ماده دیپلوئید است) ماده نیستند بلکه بین جنسهائی هیباشند پس اینطور بنظر میرسد که رابطه بین جنسی و کروموسومهای x کمتسر از رابطه بین عده اتوسومها و عده هتر و کروموسومهاست.

در برابر این موجودات بین جنسی مکسهائی هم یافت میشوند و اجد Y اتوسوم و Y بریدچ این عده را فوق ماده Y نامیده است همچنین افراد صاحب Y اتوسوم و یك هترو کروموسوم Y را فوق تر Y مینامد فوق ماده ها از تیپ معمولی ماده ولی

Drosophila - - 2 Huxley • Sexton - Y Gammarus chevreuxi - Y De La vaux - Y superfemelle - V D. melanogaster triploïdes - V inversion partielle - D simuleus supermâle - A

سترون میباشند و همچنین قوق نرها نیز از تیپ نرهای معمولی ولی سترون میباشند بس سری زیر را میتوان نمایش داد.

فزونی کروموسوم و نقصان آن نسبت بشماره اتوسوم سترونی را ایجاب میکند بنا بر این ممکن است سترونی را که بطور شیوع در هیبرید گونه ها دیده میشود نتیجه بهم خوردن تعادل موجود بین فاکتورهای سکسوالیته دانست.

در تفسیر این تجارب باید کروموسوم × را یکی از عناصر تعیین کننده جنس دانست بنابراین استنباط میشود چگونه از لقاح تخمچه بدون × و سپر ماتوزو گیدواجد × (معمولا مولد ماده) در صورت عدم تفرق نر حاصل میکند (بریدج ۱۹۳۱). جنس نری در این افراد از اینست که در آنها یك × در برا بر ۲۱ اتوسوم قرار گرفته است. گولد شمیت (۱) (۱۹۹۱–۱۹۹۱ و ۱۹۹۱ و ۱۹۹۹) در نتیجه تحقیقاتیکه در پروانه ای بنام لیما نتر یادیسپار (۲) کرده تو انسته است کیفیت بین جنسی را در ژنتیك وارد تماید. ازلقاح هاده نژاد اروپائی اینگونه با نر نژاد ژاپونی همین گونه ماده های وارد تماید بین جنس بدست آورده است برعکس از لقاح نر نژاد اروپائی و ماده نژاد ژاپونی همگی پروانه های نسل بعد مانند والدین مرکب از نرها و ماده های دونژاد میباشند پس کیفیت بین جنسی مستقیماً بکنش متقابل فاکتور های وراثتی که در نسل دوم تفرق پذیرند بستگی دارد.

مادههای بین جنس ابتدا مادههای حقیقی هستند ولی در ضمن تحولیکه در یکی از دوره های متاهورفوز (۳) این پر وانه مسامه تدریجا درجهت در شدن سیر مینمایند

pupaison - Y Lymantria dispar - Y Goldschmidt - Y

این تحول هم در مشخصات خارجی و هم در ماهیت عدد تناسلی حاصل میشود اما برحسب آنکه مرحله تحول زود یا دیرطی شود تبدیل جنس کلی یا بخشی میشود.

ممکن است علت تقلیب را که معمولا درطی رشد منحصراً درماده ها (ماده پروانه ها هتروزیگوت فرض شده اند) حاصل میشود هر بوط بتغییری دانست که در فاکتور ماده ای ۴ بارز نسبت بفاکتور نری س پیش آمده باشد این عقیده قابل قبول نیستزیرا گولد شمیت در جفتگیری بین نژاد های دیگر توانست بین جنسی را در نر نمایات سازد یعنی در افرادیکه بنا بر تئوری مندلی از حیث فاکتور نری سه هموزیگوت میباشند در اینحال افرادیکه بنا بر تئوری مندلی از حیث فاکتور نری سه هموزیگوت میباشند در اینحال تقلیب کامل نیست و هیچگاه در غدد تناسلی این عده تخمهای واقعی دیده نمیشود

برای بیان کیفیت تقلیب جنسی گولدشمیت یکی از نخستین تفسیرهای ورانتی جنسی را که بکاسل (۲۰۹۳) منسوب است با تغییری بکار میبرد این تفسیر عبارتست ازفرض اینکه هر جنس دو فاکتور جنسی از جفتهای آللومورف معتلف دارا میباشد بنا براین از نظر جنسی هر فرد دارای هر دو نیرو (یابیپوتان (۱) است) بوده حنس هر فرد بعده فاکتور و ارتباط متقابل آنها از نظر بارز بودن بستکی دارد . نظر گولدشمیت اینست که این فرض را با تئوری کروموسومی جنس مطابقت دهد بدین جهت جای ف کتور نری را در کروموسوم ۲ میداند پس ۲۲ پروانه نر ریخته MM داشته ولی ماده که فقط واجد یك کروموسوم است و جز یك فاکتور M ندارد فاکتور ۲ که محلی در کروموسومهای ۲ پیدا نمیکند فاکتور بست که جای آن در سیتوبلاسماست و بوسیله تخمی هما انتقال میبابد بطور کلی ریخته ماده ها (M) ۲-۲ یا FM و ساختمال نر ها ورائتی جنس بردی افسیت ۲ را نمیستبیك ۱۸ برتروآنرا نسبت بدو M پوشیده بدانیم (۲) برای توضیح پیدایش بین جنس لازم است قبول داشت که روابط بارز بین برای تورهای نژاد ژاپونی و اروپائی که پهلو به پهلو قرار دارند با روابط موجود بین فاکتورهای نژاد ژاپونی و اروپائی که پهلو به پهلو قرار دارند با روابط موجود بین

۱- bipotent ۲. گولدشمیت بزودی این عقیده را تغییر داده و را جایگاه فاکتور F دانست .

فاکتورهای مخصوص یك نژاد مختلف است بعنی باید فرض کرد که قدرت فاکتورهای واکتورهای برنیك نژاد ژاپونی ویا ظرفیت (۱) آنها بافاکتورهای همارز آنها در نژاد ژاپونی یکی نیست . گولد شمیت فرض میکند که در نژاد اروپائی ارزش فاکتور $F = \Lambda \cdot \mathbb{F} = \mathbb{F}$ و در نژاد ژاپنی فاکتور های همارز $F = \Lambda \cdot \mathbb{F} = \mathbb{F}$ هیباشد پس میتوان به نره و ماده مها ارزشهای ژنوتهیی زیررا داد.

$$FM = \lambda \cdot - \lambda \cdot + F$$
 $FM' = \lambda \cdot - \lambda \cdot + F$
 $F'M' = \lambda \cdot - \lambda \cdot + F$
 $F'M' = \lambda \cdot - \lambda \cdot + \lambda \cdot + F$
 $F'M'M' = \lambda \cdot - (\lambda \cdot + \lambda \cdot) + M$
 $F'M'M' = \lambda \cdot - (\lambda \cdot + \lambda \cdot) + M$

حال ازجفتگیری ماده نژاد اروپائی FM با نر نژاد ژاپونی 'F'M'M نتایج زیررا

خواهيم داشت:

$$FM = \lambda \cdot - 1 \cdot \times F'M'M' = 1 \cdot \cdot - (\lambda \cdot + \lambda \cdot)$$
 (۲)

 $FFM M' M'$

ماده های بین جنس $FXM' = FXM' = \lambda \cdot - \lambda \cdot = \lambda \cdot$
 $FXM' = FXM' = \lambda \cdot - \lambda \cdot = \lambda \cdot$
 $FXM' = FXM' = \lambda \cdot - \lambda \cdot = \lambda \cdot = \lambda \cdot$
 $FXM \times M' = FXM' = \lambda \cdot - \lambda \cdot = \lambda$

بنا بر این کیفیت بین جنسی ماده ها از این میآید که ظرفیت فاکتور F نژاد اروپائی را ظرفیت فاکتور M نژاد ژاپونی تعدیل میکند .

بطور خلاصه از این تجارب میتوان استنباط کرد که در دور. رشد موجود واژگون شدن یك جنس بجنس دیگر امکان دارد این تقلیب که حز در عدهای از جفتگیریها حاصل نمیشود محققاً بشرائط ورانتی بستگی دارد بعلا وه این مشاهدات متقابلا نشان میدهند که جنس خود نیز واقعاً بکنش فاکتورهای ژنتیك وابسته است معهذا در توضیحات گولدشمیت بایدگفت که ارزشهای نسبی که بفاکتورهای مختلف داده است کاملافرضی میباشند و احتساب آنها از روی نتایجی است که باید آنها را بیان کرد بنابراین نظر گولدشمیت در حکم تصاویر و سنجشهائی میباشد و نه توضیح واقعی آن بنابراین نظر گولدشمیت در حکم تصاویر و سنجشهائی میباشد و نه توضیح واقعی آن ب

۱ - valence ۲ فاکتور F چه فاکتوری سیتو پلاسمی و چه در y جای داشته باشد در هر حال بوسیله سپر ما توزو ثیمه انتقال نمی یا به

تردیدی که در محل فاکتور ی داریم نمونه ایست از اشکالاتیکه در تطبیق تئوری کروموسومی جنسی با بیان فاکتوری وراثت موجود است.

نژادهای تغییر یافته (۱) و نژادهای بی تغییر (۳) در قور باغه مطالعه سکسوالیته دوحیاتین کیفیات متشابهی را نشان داده است. فلوگر (۳) در نوزادان عده ای از نژادهای محلیهم جنس نروهم جنس ماده و هم هرمافرودیت (٤) یافت این دانشمند، هرمافرودیتهای این نژادها را موقتی دانسته است زیرا اووسیتهای آنها بتدریج تحلیل رفته غده مختلطشان بغدد تناسلی نر تبدیل گشته سر انجام نر میشوند پس در این حال نوعی تقلیب و واژگونی جنسی در دوره رشد می بینیم.

ر. هرتویک (۵) (۲۹۹۲) نشان داده است که عده ای از نژاد های قورباغه اخلافی به نسبت پنجاه در صدنر تولید میکنند در صورتیکه اخلاف بعضی از نژاد های دیگر صد در صد ماده است. ا. ویتجی (۲) (۲۹۲۱) این کیفیات را تأیید کرده است و نژادهائیرا که هم نر و هم ماده تولید میکنند نژادهای تغییر یافته و نژاد هائیرا که جز ماده و هر مافرودیت تولید نمیکنند نژادهای می تغییر نامیده است از جفتگیری در این نژادها میتوان استنباط کرد که اختلاف اساسی بین این دودسته بساختمان ژنتیك نرها مربوط است برای سهولت تقریر نژاد تغییر یافته را به (۵) و نژاد می تغییر را به نزاد نمیش میدهیم:

۱ - تخمچه های نژاد (i) اگر باسپر هاتوزوئیدهای نژاد (D) بیآهیزند پنجاه در صد نر و پنجاه درصد ماده بدست میدهند .

۲ ــ آمیزش تخمیچه های (۱) باسپرم نژاد (۱) جز ماده تولید نمی کنند آزمایش (۱) نشان میدهد که سیر تغییر در جهت نری و ماده ای فقط بگامتهای نر نژاد (D) مربوط است یعنی نرهای این نژاد دوجورگامت دارا میباشد سپرماتوزوئیدهای مولد نر و سپرماتوزوئید های مولد ماده در عین حال دو جوری گامت ساختمان هنروزیگوت نر این نژادها را معلوم میسازد.

hermaphrodites - Ellüger - Fraces indifférenciées - Fraces différenciées - Fraces différenc

E. witschi - R. Hertwig - 9

۳ ـ آگر تخمچههای نثراد (D) را با سپر مهنژاد (i) بیآمیزند اخلاف تقریباً از دهها و یا افراد میانه تشکیل یافته این تجربه میرساند که در نثراد نر(i) دوجوریگامت ملاوجود ندارد و یا خیلی ضعیف است .

مطالعه افراد هرمافرودیت نتایج مربوط باختلاف ساختمان ژنتیك نر های ورباغه را بر حسب نژادهای مختلف تأیید میکند در این موضوع ویتیچی (۱۹۲۳) وانسته است تجاربی شبیه بتجارب کورنس در بریون نماید از لقاح تخمچه های نژاد (D) با سپرم فرد هرمافرودیت منحصراً مادههائی بدست آورده در صورتیده لقاح نخمچه های هرمافرودیت با سپرم نژاد (D) ۱۳۲ ماده و ۱۳۵ نر میدهد و از لقاح نخمچه های هرمافرودیت افرادی مرک از ماده و هرمافرودیت حاصل میشود.

برای توضیح کیفیات این دانشمند همان فرس گولدشمیت را بکار برده است و دو جنس را هم واجد توانائی نر و هم توانائی ماده (بی پوتانت) دانسته است یعنی هر یک از دو جنس در عین حال هم نری (M) و هم ماده ای (F) دارا هیباشد در نژاد Γ ریخته ماده ها Γ است در این ریخته ظرفیت Γ از Γ M بیشتر است و ریخته نر را Γ از Γ M بیشتر است و نری ظاهر را Γ فرض هیکند در این ریخته ظرفیت Γ از Γ M کمتر است و نری ظاهر میشود ریخته افراد هر ما فرودیت Γ M است در این ریخته ظرفیت Γ برابر ظرفیت Γ است بین این دو حالات میانه ای که مربوط بارزش نزولی فاکتورهای ماده ای است و بین Γ Γ Γ Γ Γ Γ Γ Γ Γ

ویتچی به F ارزشهای مختلف میدهد و نتیجه جفتگیریهای مختلف را بهمان طریق که گولدشمیت در مورد لیمانتریادیسپار بکار برده است بطور ساختگی نمایش میدهد اما در هر دو حال طرز تفسیر و توضیح کلملاظاهریست .

تجاربقابل توجهویتچی (۱۹۲۱) کهبتازگی تایید شده اندو پیکه (۱) (۱۹۳۰) آنها را تعمیم داده است بما نشان میدهند که جنس لا اقل در مورد دو حیاتین نه تنها بساختمان ژنوتیپی بستگی دارد بلکه کیفیات خارجی نیز در او صاحب اثر میباشد اگر

عده ای از تخمهای قورباغه (رانا) نژاد (D) را در ۲۱ درجه پرورش دهند جنس آنها زود مشخص میشود و در این افراد نر ها و ماده ها بعده متساوی تشکیل مییابد. در ها درجه سیر تغییرات کندتر است بطوریکه نرها از مرحله هرمافرودیت میگذرند ولی سرانجام شماره نرها وماده ها یکسان میگردد.

اما سیر تغییرات وقتیکه تخمها در محیط ۱۰ درجه پرورش یابند کندتر است نوزادان (لاروها) دارای یك تخمدان واقعی هستند و لاروها در ابتدا صد درصد ماده بنظر میرسند ولی سر انجام عده ای از ماده ها پس از طی دوره دگر گونی نر میشوند معهذا بایدگفت که در همه نرها عده ای هرمافرودیت مانده و در غده تناسلی همه این نرها چند تخمیچه یافت میشود.

بر خلاف نوزادان اگر در ۲۷ درجه پرورش یابندسیر تغییرات غدد تناسلی سریعتراست و دردوره دگرگونی هاده ها به نرها تبدیل میشوند بطوریکه پس از سه هفته بزحمت میتوان چند ماده واجد تخمدان واقعی بافت سر انجام چنین بنظر میرسد که صد در صد نر حاصل گردد.

بالا رفتن درجه حرارت که مصرف انرژنیك ماده زنده را زیاد میکند یعنی بر گیفیات کاتا بولیك (۱) افزوده میشود برای تشکیل غدههای تناسلی نر مساعد میباشد پائین رفتن درجه حرارت درحالیکه مصرف انرژی را کم میکند و کیفیات آنابولیك (۲) را زیاد میکندسیر تغییر یاختههای سلسله ژرمینال را بطرف ماده شدن که قادر بذخیره کر دن ماده غذائی است مساعد میسازد.

شرایط دیگرهم در تغییرات تیپ جنسی گونادها بی تأثیر نیست. گوئینو و پونس (۳ ۲ ۹ ۲) غدد تناسلی و زغ نری را بزیر پوست و یا سفاق (۳) نرهای اخته شده پیوند کرده پس از چندماه تغییر آنها را بغدد هرمافرودیت که اووژنز در آر قوی تر است مشاهده کرده اند مجاری مولد سیرم که ابتدا وضع طبیعی کاملی دارند از او وسیتهائی که در مراحل مختلف هستند بر میشود.

اشکالات مسائل جنسی - مشخصات جنسی که مهمترین آنها ماهیت (۱) غدد سلی است چیزی جز تظاهرات فنوتیپی نمیباشند و حقیقت تجارب مربوط بکیفیات ن جنس و تأثیر شرائط محیط خارج را در جنس باید درهمین تظاهرات دید مانند مه تظاهرات دیگر فنوتیپی خواص جنسی نیز هم بفاکتورهای ژنتیك و هم بروابط بین این اکتورها (بارز و روابط بین ظرفیتهای آن و غیره) و همچنین بشرائط محیط خارج ستگی دارند تأثیر شرائط محیط اگر در بعضی موارد خیلی ضعیف است ولی در مواردی سیار مهم میباشد بطوریکه تأثیر این شرائط را در مورد پریمولا سیننسیس روبرا در در در زفیلها ثیکه شکم غیرطبیعی دارند و همچنین در خرگوشهای نژادهیمالایا مشاهده در در در دایم

در نژاد تغییر یافته قورباغه ساختمان ژنتیکی ناجور موجب تشکیل دو جور گامت میگردد این دو جوری گامت در اوضاع و کیفیات معین سیر رشد را در جهت نر شدن یا در جهت ماده شدن ایجاب میکند اما فاکتورهای ژنتیك که در عمل مداخله دارند و ما اطلاعی از عده و روابط آنها نداریم در نژادهای مختلف میتوانند بصور آللومورفهای چند در ایند پس روابط معمولی و طبیعی بارز در جفتگیریها میتواند تغییر یابدیا متوقف (۲) گردد و یاواژ گون شود. فنوتیپ این تحولات ساختمان ژنوتیپی را باییدایش شکلهای بین جنس نمایش میدهد مشاهده نژادهای تغییر نیافته گواه بر وجود چنین حالات آللومورف ژنهای سکسوالیته است.

از طرف دیگریك صفت فنوتیپی مانند ماهیتگوناد نه فقط بشرائط درونی بلکه باوضاع و کیفیات خارجی نیز بستگی دارد مثلا از تغییر دادن درجه حرارت میتوان افرادیکه از نظر فنوتیپی ماده ولی از نظر ژنوتیپی نر میباشند بدست آورد و یا برعکس افرادیکه از نظر ژنوتیپی ماده ولی از نظر فنوتیپی افراد نر هستند حاصل کرد.

اهمیت حالت اخیر وقتی معلوم میگردد که بتوان اختلاف بین ظاهر فنوتیپی را که تأبیر شرائط خارجی هستند و ساختمان ژنوتیپی وراثتی را معلوم داشت مثلا

میتوان تحقیق کردکه آیا در قورباغه هائیکه دستگاه تناسلی نر از تحول ماده های وراثتی حاصل شده است حقیقتاً دوجور سپر ماتوزوئید حاصل میکنند و اخلاف آنها چگونه هستند اما از آنجا که اشکال پرورش افراد پس از مرحله متامور فوزبی اندازه زیاد است و بلوغ جنسی و رشد دستگاه تناسلی زودتر از سه سال حاصل نمیشود باین نوع تجارب اقبال نکر ده اند.

معهذا ماكفی (۱) (۲۶ و ۱) این بررسی را در شاهدانه (۲) کرده است این گیاه معمولا دوپایه است با تنظیم درجه نور و روشنائی میتوان در روی پایه ماده اتامین ودر روی گیاه نر پیستیل بدست آورد پایه نر واجد کروموسومهای کلولا هتروزیگوت بشمار میرود یعنی دوجور دانه پلن تشکیل میدهند در صورتیکه یاختههای تخم همکی متشابه میباشند ولی گامتهای نرکه در روی پایه ماده حاصل میشود فقط یك جور است بعنی با ساختمان ژنتیك هاده مطابقت دارد برعگس گامتهای مادهای که در رویپایههای نر ساخته میشوند از نظر فاکتورهای سکسوالیته دوجور میباشند پس همانطور که امکان پیش بینی بوده است تحول و واژگونی فنوتیپیك جنسی عامل فساد و تغییر ریخته اولیه پیش بینی بوده است و با تخریب ریخته اصلی ژنوتییی همراه نمیباشد.

بطورخلاصه اگر دروجود فا کتورهای ژنتیك تردیدی نباشد تردید وقتی آغاز میشود که منظور تعریف و تعیین فاکتورها باشد بطوریکه دیده ایم علت این ابهام بررسی جفتگیریهاست بطورکلی این اشكال و ابهام دانشمندان را وادار کرده است که یك فاکتور ماده ای در نظر بگیرند و این نظر است که بالمال آنها را وادار کرده است که هر موجودی را بیپوتانت دانند یعنی از نظر ژنوتیبی هرموجود را هرما فرودیت بشناسند و تغییر فنوتیپیك را بنوسان فاکتور های جنسی و یا تحولات اوضاع و کیفیات خارجی بستگی دهند.

این فکر که نری و مادهای بسته بصفات منفرد واقعی یعنی منسوب بژنهای مربوط باشد ساده و بچگانه است و علت تاریکی و ابهام موجود در مسئله جنسی را باید در

Cannabis sativa-Y Mac Phee -1

این دانست و واردکردن علائم MوF را در ریختههای جنسی خطا دانست .

در حقیقت سکسوالیته بهیچوجه بخودی خود صفتی مانند رنگ چشم و رنگ بدن نیست و بیك ژنهم بستگی ندارد بلکه بکنش و اثر متقابل یکعده فاکتورهای وراثتی بستگی دارد این موضوع اساسی را برای روشن شدن مسئله ژنتیك سکسوالیته باید در نظر گرفت.

یکی از صفات فرعی جنسی (۱) در پروانه شکل آنتن (۲) است که محققاً بیك عده فاکتورهای وراثتی A و B و C و غیره بستگی دارد و چونهمکن است سیر تغییرات ساختمان آنتن در دو جهت مختلف یکی تیپ نری و دیکری تیپ ماده شود ساده ترین فرض در نظر گرفتن فاکتور شرطی و است این چنین فاکتور در فعالیت ژنهائی که در ساختمان آنتن صاحب اثر هستند تغییر میدهد چنین فاکتور شرطی بر حسب آنکه بشکل بارز و یابشکل آللو مورف تاثیر داشته باشد میتواند سیر رشد و تکامل غده تناسلی را بدوشکل یادر جهت کاتابولیك (نری) و یادر جهت آنابولیك (ماده ای) بکشاند متوازیاً فاکتور شرطی یادر جهت ان شعییر دهد و صفاتیکه مظهر این ژنها هستند و با جنس تغییر میکنند تغییر دهد باین طریق صفات جنسی میشوند .

در این فرض بآسانی میتوان درك کردکه یك جفت فاکتور c ممکن است ذر نشای مختلف بحالات آللوهورف نا متشابهی یافت شود اگر این نژادها و اجد ژنهای C۱ و C۱ و C۲ و غیره باشندروابط ۱۵ و C۲ همان روابط بین C۲ و نیست و نتیجه آن کیفیات بین جنسی میتواند باشد .

این فرضیه ساده تر از فرضیه ایست که معمولا مورد قبول واقع شده لااقل ایر امتیاز را حائز است که سکسوالیته را از حال مرموز بیرون آورد. جنس نر و جنس ماده نتیجه و حاصل سیر در دو جهت مختلف کیفیتی مشترك نمی باشد و بدین طریق است که می توان حالات فنوتیبی میانه ای را بین دو حالت کامل نر و ماده موجود دانست

Caractère secondaire du sexe - ۱ در پروانه خواص جنسی فرعی مستقیماً وراثتی هستند و تعمت تأثیر ترشح هورمون hormon غدد تناسلی نمی باشند . ۲ ـ Antenne

در هر صورت موضوع ورائت جنسی در خور مطالعات دامنه دارتر و دقیقتری است و ما میتوانیم مطمئن باشیم که در تحقق آنچه که ما بطور قرار داد جنس مینامیم با آنکه منظره فنوتیپی در بعضی دسته ها با شرائط خارجی تغییر پذیر میباشد ساختمان ژنوتیپی عمل عمده دار د برخلاف بفر مول فا کتوری در آوردن روابط فاکتورهای جنسی و هتر و کر و موسومها نمایش دادن عناصری است که هنوز مشکوك میباشد و مطالعه آن از این جهت مشکل است که بروش معمولی تجز به ژنتیك را در مورد افرادی که واجد بك ساختمان و بنا بر تعریف همیشه از یك جنس میباشند نمیتوان بکار برد

فصلهشتم

وراثت در انسان ـ امراض وراثتي (١)

ارزش قوانین مندلی در عالم حیوانی و گیاهی بقدری کلی و عمومی است کهامکان کار رفتن این قوانین در انسان قابل تردید نیست . آثاری نشان میدهد که در انسان صفات طبیعی و مرضی (۲) دیده میشود که طبق قوانین و راثتی مندلی انتقال پذیسر میباشند معهذا لازم است خاطر نشان کردکسه هیچیك از مشاهداتیک در انسان شده است ارزش یك تجربه ژنتیك را تضمین نمیکند. از مشاهداتیک درانسان شده است هرگز نمیتوان و راثت مندلی را استخراج کرد و چوی این قوانین را در عالم حیوانی و گیاهی دیده ایمال ناشی از آنست که تقریباً در انسان نژاد خالص از نظر مشخصاتی مانندر نک مو و عنبیه و غیره که موضوع اکثر تجارب ژنتیك است یافت نمیشود در مانند رنک مو و عنبیه و غیره که موضوع اکثر تجارب ژنتیك است یافت نمیشود در نتیجه جفتگیریهای بیشمار که در تمام جهات بین افراد زیاد شده است اکثر اخلاف از این نظر ساختمان هتروزیگوتی پیچیده ای دارند از طرف دیگر شرائط ازدواج در انسان نظر ساختمان هتروزیگوتی پیچیده ای دارند از طرف دیگر شرائط ازدواج در انسان تایم ملاحظاتی است که بهیچوجه مورد توجه ژنتیسین ها نیست هیچیك از سری نسلها ارزش تجارب سیستماتیك ژنتیك را ندارد.

جفتگیریهای بین برادران و خواهران که در تجارب ژنتیك نتایج سودمندی از کیفیت تفرق صفات و کیفیات دیگر ارائه میدهد در انسان بهیچوجه معمول نیست بلکه مطرود و خارج از عادات و سنن است فقط در بعضی ازموارد مخصوص از ازدواجهای همخونی (۳) مدار کی میتوان بدست آورد.

اشكال سوم ناشى از اینست كه بطور متوسط زایائی در گونه انسان ضعیف است در مطالعه قوانینی كه عده زیاد اساس هر نوع تفسیر باشد این نقص بسیار مهم میباشد این اشكال از این جهت زیادتر است كه بنظر میاید عده ای از صفات و را تنی انسان نمایش دهنده اثر و كنش فاكتورهای چند و جهی است در اینگونه حالات كثرت اخلاف مخصوصاً شرط لازم میباشد.

عجالتاً امروز قوانین مندلی را در مشخصات ورائتی طبیعی و مرضی کونه انسان نمیتوان بکار بردزیرا با چند مثال و مدرك پراکندهای که در دست داریم اگر بخواهیم آنها را با قوانین مندلی تطبیق نمائیم روشهای مندلی را که مبنای آن برتجزیه و تحلیل است بی اعتبار میکنیم معهذا چند کیفیت و حالت را که کاملا با نتایج ژنتیك وفق میدهدمیتوان در نظر گرفت با این شرط که چون از نظر تجربی نمیتوان آنها را بررسی نمود نتایجی را که میگیریم موقنی بدانیم.

هنوز موقع آن نرسیده است که ژنتیسین بعنوان خبره بکار رودودر تعییر نسبت بین افراد و خویشاوندیها از ژنتیسین استفاده شود طبیعی است اگر برای ژنتیسین در مورد انسان چنین عنوانی قائل شویم از طریقه های علمی و فکری دور شده ایم .

با در نظر داشتن بیانات فوق ابتدا بذکر مطالبیکه تا حدی تصور شناسائی آنها میرود میپردازیم :

۱ ـ رنا موی سر ـ بنظر میاید که رنگ موی سر بدو ف کتور اصلی بستگی داشته باشد یکی بارز و دیگری نهفته . فاکتور بارز در برابر فاکتورهای شدت مشخص پیدایش رنگ سیاه یا قهوه ای (۱) است فاکتور نهفته پیدایش رنگ زرد یا قرمز را ایجاب میکند . در فرد سیاه مو میتوانند هتروزیگوت باشند یعنی در آنها فاکتورمولد رنگ قرمز بحالت نهفته باشد اخلاف این دو چند خلف موبور (۲) یا قرمز میباشند برعکس دو فرد قرمز خالص جز فرزندان قرمز موتولید نمیکنند معهذا ممکن است صاحب چند فرزند قرمز کاذب که از نظر ژنوتیهی و اجد فاکتورهای مولد رنگ قهوه ای باعده کمی

فا کتور شدت بوده شوند و بالنتیجه میتوانند اولادهای قهو مای موتولید نمایند پس بنظر میرسد که مشاهدات و جود عده زیادی از فاکتورهای تشدید کننده (۱) را نشان دهد .

۲ ـ شکل مو ـ موهای حلقه و ار (۲) در حکم بارز و موهای خوابیده و صاف (۳) در حکم نهفته و موهای شکن دار (٤) در حکم هتر و زیگوتهای میانه ای میباشند تیپ موی مجمد (٥) نژاد سیاه خالص محققاً بارز است در جفتگیری بین سیاه و سفید همکی دو رکه ها موهای مجمد دارا میشوند .

گاهی اوقات در جلوی سر پارهای از اشخاص یکدسته موهای سفید دیده میشود طرز وراثت این صفت بارز D را بخوبی شناخته اند. هار من D (D و D) (D طرز انتقال این صفت را در شش نسل متوالی یك خانواده مورد دقت قرار داده است زن واجه این ناهنجاری D دارای یك پسر طبیعی و یك دختر D که وارث این ناهنجاری شده بوده است دختر D پس از ازدواج بامردی طبیعی D صاحب دو ازده فرزند شد در این عده فقط پنج فرزند در سر دارای این دسته موی سفید بوده . هولمس و شوفیلد (D) حالت دیگری از این نا هنجاری را که بوسیله دختر و پسر هر دو انتقال پذیر است ولی فقط در ذکور نمایان است شرح داده اند.

۳ ـ رنگ عنبیه عنبیه چشم بسه تیپ رنگ اصلی مربوط است چشم آبی (فقدان ماده رنگین در قسمت قدای عنبیه) نهفته است چشم خاکستری (یا ازرق واجد پیگمان زرد) چشم قهوه ای یا سیاه (عنبیه بخوبی پیگمان سیاه دارد) چشمهای قهوه ای وسیاه که بنظر بارز میآیند در هرحال بستگی بساختمان ژنوتیبی بسیار مختلف داشته و بالنتیجه میتوانند بر حسب حالات همه جور اخلاف تولید نمایند افراد چشم آبی اگر با یکدیگر ازدواج کنند نباید خز فرزندان چشم آبی تولید نمایند اما ممکن است آبی بودن چشم ظاهری باشد زیرا این افراد ممکن است دارای مواد رنگین دیگری نیز باشند که بعلت فقدان فاکتور شدت یا بعلل دیگر سماتیك ظاهر نشوند و بدینجهت چشم آبی است.

آلبینیسم که در نژادهای مختلف انسان سیاه و یا سفید غفلتاً ظاهر میشود صفتی

Harman -7 crépus -9 ondulés -1 plats -1 bouclés -1 intensification -1

Holmes 9 Schofield -1

است نهفته و مانند مو در پستانداران بوجود فاکتور شرطی ستگی دارد اگر مجموع فاکتور های سیاهی پوست را M نمایش ده پیم های سیاهی پوست بك سیاه را M و مجموع فاکتورهای سفید پوست فرزندان دورگهای کی بیذیم که از دواج یك آلبینوس نژاد سیاه (M) با یك سفید پوست فرزندان دورگهای که از حیث رنگ و اجد فاکتورهای M0 است دارا میشوند.

تیپ هابسبورگ (۱)که پیش آمدگی فگین هشخص آنهاست بنظر میآید صفت بارز باشد . اطلاعات دیگری هم در موضوع وراثت مندلی طول عمر (۲) دوقلوزائی (۳) در دست است.

کیفیات وراثتی صفات مرضی معمولا واضحتر میباشند زیرا از نظر طبی در آنها دقت بیشتری شده است در این حالت لازمست صفات مرض بارز م یا نهفته و یاصفات مرضی و راثت و استه بجنس را جداگانه شرح داد .

وداثت امراض بادز MM بافردسالم R بچههای مریض هتروزیگوت RM باشد از زناشوئی فرد مریض خالص RM با فردسالم R بچههای مریض هتروزیگوت RM تولید میشود اگر یکی از این فرزندان مریض RM با همسر سالمی R ازدواج کند نیمی از بچه ها مریض R و نیم دیگر بچه ها سالمند.

باید متوجه بودکه در این حالت بچه های _{۶ ۶} بطور قطع سالمند و در این عده بهیچوجه اثری ازمرض که یکی از دو والد یا یکی از اجداد بآن هبتلی بوده است نیست بمبارت دیگر عاری از فاکتور هرض هیباشند.

از ازدواج دو همخون (٤) و یا بطور تصادف از زنا شوئی دو فرد مریض M = M مریض هرزندانی به نسبت M = M مریض خالص M = M مریض هتروزیگوت و

ع مالم ss تولید میشود در این تر کیبات باز افراده محققاً سالم گشته عاری از هر نقص

P
$$M_s$$
 \times M_s M_s \vdots M_s M_s \vdots M_s M_s \vdots M_s M_s \vdots M_s M_s

برخلاف از زیاشوئی دو فرد مریض خالص MM×MM جـــز افرادی مریض حاصل نمیشود.

از اهراض بارز میتوان کوتاه آنکشتی (۱) وحالت زیاد آنکشتی (۲) و وضع چنگالی دست و پا (۳) و کم موئی و لب شکری (٤) و نمو غیر طبیعی استخوانی (٥) و ضع غیر طبیعی منفدلوله پیش آبی (۲) را نام برد . درباره کوتاه آنکشتی فارابی (۷) در ۱۹۰۵ بنج نسل متوالی یك خانواده پنسیلوانی (۸) را مورد دقت قرار داده است ریخته ناقصه $_{T}$ و سالمها $_{T}$ است اگر با یکدیگر از دواج کنند هر ناقص الخلقه نا هنجاری خود را

بطور متوسط بنیمی از فرزندان خود منتقل مینماید . در نکواتسر (۹) (۹ ۰ ۸) نیز همین نا هنجاریرا در هفت نسل خانواده انگلیسی مورد نظر قسرار داده است و بهمین نشجه رسیده است .

طاسی غیر طبیعی (۱۰) که درایام جوانی حاصل میشود سخت شدن پوست (۱۱) با بعضی اوقات اثدم (۱۲) حاد بنظر میاید که از کروه امراض بار زباشنده میچنین افلیجی ساده (۱۳) و بعضی اشکال دیابت قفدی را نیمز میتوان از این قبیل دانست. در مورد دیابت نمیتوان دیابتهای ورانتی را از دیابتهای عارضی جدا کرد وجود کلولز در ادرار (کلوکز اوری) (۱٤) ممکن است بر حسب حالات از فاکتورهای ورانتی و با از فاکتور های موقعی بیاید بعضی از بدشکلیها و یا امراض چشم را نیز در ردیف امراض بار زبشمار آورد.

état fourchu des mains et des pieds — polydactylie — brachydactylie — Pensylvanie - Farabee — hypospadias — achondroplasie — le bec de lievre- Quedème - 1 Y Kératome plantaire — 1 1 Calvitie précoce — 1 2 Drinkwater — gluçosurie - 1 2 paralysie simple — 1 Y

یونس و مازون (۱) آب آوردن چشم (۲) را مرضی نهفته فرض میکنند ولی ممکن است هر دو تیپ مرضی موجود باشد زیرا نقصهائیکه ظاهر فنوتیپی یکسان دارند ممکن است از موتاسیون چندین فاکتور مختلف حاصل شده باشد این مطلب را باید عمومی دانست و در همه مواردیکه نتایج ژنتیك متناقض بنظر میاید باید آنرا درنظر داشت کوری در تاریکی (۳) که در ده نسل فامیل نوگاره من پلیهای (٤) مشاهده شده است نیز یکی ازامراض بارزاست همه بچههای سالم بطورقطع سالم هستند درصورتیکه بیماران امراض اختصاصی خود را بیکعده اخلاف منتقل میسازند.

بطور خلاصه اختصاص همه امراض بارز در اینستکه همه اخلاف سالم مطلقا سالم میمانند در صورتیکه مریضها برحسب حالات مرض را بکلیه یا قسمتی از اخلاف منتقل میسازند.

وراثت امراض یا بد شکلیهای (۵) نهفته درحالت امراض یا بدشکلیهای نهفته طرز انتقال وراثت را میتوان چنین نمایش داد:

اگر حالت سالم بارز را به ۶ و حالت مرض را به m بنمایانیم مریض همیشه هموزیگوت خالص ۱۵ ساله است ولی افراد تندرست یا ریخته ۶۶ دارند یعنی بطور خالص سالمند و یاریخته هموزیگوت یا نا خالص میباشند وضع افسراد در بخصوص قابل توجه است زیرا با آنکه ظاهراً بعلت تفوق فاکتور ۶ بر سسالم هستند ولی از نظر ژنوتیپی ناقل فاکتور مرض میباشند. در این حالت ازدواج مختلف ممکن را مورد دقت قرار میدهیم:

اگر شخصی مریض min با فردسالمی SS ازدواج کند اولاد هـا ریخته ژنوتیپی Sm را خواهند داشت یعنی ظاهراً سالمهما هستندولی ناقل فاکتور m هم میباشند ، ه

اگر یکی از افراد Sm همسر سالم SS انتخاب کند فرزندان عده ای سالم SS و عده دیگر Sm ظاهراً سالم ولی ناقل فا کتورس سیباشند افراد Sm اگر بازهمسرهای SS انتخاب کنند بازهم افرادی سالم تولید میکنند نیمی از این افراد ساختمان ژنوتیپی SS S

دارند يعني محققاً سالم هيباشند ولي نيم ديگر واجد ساختمان Sm ظاهراً سالم بوده در

| . والدين منسل ول | | | SS×mn Sm×s | | | |
|---------------------|-----|---------|---------------|-----|------|-----|
| نسل دوم | • • | 4 | SS | †Sm | ×SS | |
| منالسق | | • • • • | | SS | Smxs | S |
| Playin | 4 | • • | • • • • | | SS | Sin |

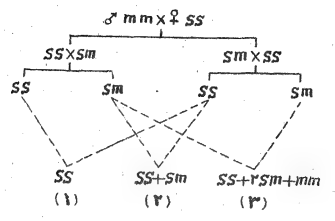
ساختمان ژنوتیبی آنها فا کتور مرض باقیست پس مرض ممکن است بحال نهفته مدتهای دراز پوشیده بماند حال باید دید در چه شرائطی مرض ظاهر میشود ؛

 8 ازازدواج دوهمسرواجدریخته 8 سالم نما مرض ظاهر میشود در این حالت است که اهمیت ازدواج بین افراد یك خانواده نمایان میگردد. فرض کنیم مردی مریض 8 سالم 8 ازدواج کند فرزندان ریخته 8 داشته همه ظهم شالم 8 ازدواج کند فرزندان ریخته 8 انتخاب کند از فرزندان نیمی اگر هر یك از افراد سالم نما برای خود همسر سالم 8 انتخاب کند از فرزندان نیمی سالم 8 و نیم دیگر ظاهراً سالم 8 میشوند حال از زناشوئی بین این دو خانواده یکی از این سه حالت اتفاق میافتد:

ب . از فرد سالم _{SS} با دخترعموی سالم _{SS} اطفال ژنوتیپی سالم حاصل میشود یمنی در آنها بهیچوجه اثری از فاکتور مرض موجود نیست.

جــاز ازدواج پسر عموی سالم _{SS} با دختر عموی سالم نما _{Sm} و یــا بر عکس همگی فرزندان سالم میباشند نیمی از اطفال _{SS} کاملا تندرست هستند ولی نیم دیگر که واجد ریخته _{Sm} میباشند ظاهراً تندرست هستند :

د از ازدواج پسر عموی sm با دختر عموی sm فرزندانی حساصل میشود طبق نسبتهای معمولی مندل ۱۳۶۰ + ۱۱۳۳ خ فرزندان کاملا سالم و این آنها سالم نما و این میباشند.



نمایش نتایج حاصل از زناشوتی همخونی برحسب ریخته ژنوتیپی اجداد

امکان اعاده امراس نهفته وراثتی در پاره ای از وصلتهای همخونی منشاء این عقیده قدیمی شده است که مزاوجت همخونی شوم و مصراست در حقیقت همخونی بخودی خود منشاء ضعف و یا سبب مرض نمیباشد . جفتگیری بین برادران و خواهران در چند صد نسل متوالی نشان داده است که خویشاوندی و بستگی والدین یکی از بهترین شرائط نگاهداری خلوص نثراد است و هیچ تأثیر شومی در بسر ندارد فقط وصلت ه مخونی وقتی خطرناله است که یکی از دو طرف حامل مرض وراثتی نهفته باشد بخصوص که هیچ وسیلهای برای شناختن افراد سالم واجد ۱۶ از افراد سالم نمای سی در دست نیست و انگهی این نکته شایان توجهاست که اگر احتمال بیدایش امراض نهفته در وصلتهای همخونی بیشتر است نمیتوان اطمینان داشت که از وصلت و ازدواج افرادیکه بهیچوجه با یکدیگر قرابت و خویشاوندی ندارند احتمال بروز مرض نباشد .

دو خانواده از هم دور در نظر بگیریم و فرض کنیم که یکی از اجداد دور هریك از آن دو بمرض نهفته ای مبتلی بوده عده ای اخلاف واجد ریخته Sm در چندین نسل متوالیا ناقل مرض بحالت نهفته میباشد اگر بر حسب اتفاق از این عده دو فرد که خاستگاهشان تا باین درجه مختلف و قرابنشان تا این حد دوراست با یکدیگر ازدواج کنند ریخته ربع فرزندان آنها سس یعنی این عده از فرزندان مریض میباشند. خطر بزرگ اهراض نهفته پوشیده ماندن آنها در هتروزیگو تهاست فا کتور

مولد امراض میکن است درده ها نسل محفوظ و نهفته بماند بدون آنکه کوچکترین نشانه دال بروجود فا کتور مرض در ساختمان ژنو تیپی ظاهر باشداین امراض و قتی ظاهر میشوند که یاد کارهای اجدادی مشترك یامختلف که مرض را در نسلسله نسلها و ارد کرده از بین رفته باشد. از بیماریهای نهفته میتوان در رفتگی مادر زائی لکن (۱) و کوناه قدی و اقعی (۲) و رتینیت و الکاپتو نئوری (۳) (دفع آلکاپتون با اسیدهید رو کینون استیك با ادر ار) و خشك پوستی (٤) و بعضی اشكال حمله و صرع (٥) و کر و لاای (۲) و بلاهن (۷) را نامبر ده و رد کرولالی بنظر میاید پیچیده باشد زیرا از از دواج کر و لاایها بایدیگر همیشه افراد کر و لال تولید نمیشود معهذا لندبورك (۸) (۲۲۹) معتقد است که کری و لالی مربوط بیك ژن نهفته است و عقیده دارد که اختلاف نظر از این جا ناشی است که کر و لال های مادر زای و را نتی را از کر و لالهای عرضی در آمار تفکیك نکر ده اند کر و لالی عرضی مخصوصاً پس از منذریت و سرخك (۹) و غیره ظاهر میشود. عده این حالات بیش از کر و لالی ورا نتی است بعلا و ه بیشتر آماریکه در دست است از خانواده هائی گرفته شده است و در آنها کر و لالی گرفته شده است و در آنها کر و لالی گرفته شده است و در آنها کر و لالی گرفته شده است و در آنها کر و لالی گرفته شده است و در این آمار توجه بخانواده هائی که از نظر

وراثت امراض و ابسته بجنس - سومین دسته امراض وراثتی که در انسان شناخته شده تیپ وراثت و ابسته بجنس است که در درزفیل کاملا شرح داده ایم.

ساختمان ژنتیك در آنها كر ولالي ميبايد ظاهر شود توجه نشده است .

دراین حال میتوان جای فاکتورمولد مرض را در کروموسوم X فرض کرد هترو کروموسوم X در زن مضاعف و درمرد تك است .

ازجمله امراضی که از این دسته و را ثت تبعیت میکنند هموفیلی (۱۰)و دالتونیسم (۱۱) ضعف عصب چشم و بعضی از حالات نیستاگموس (۲۲) را میتوان بیان کرد.

مرض هموفیلی مرضی است که خون یا اصلا نمی بندد و یا باشکال منعقد

rétinite pigmentaire - manisme vraie - luxation Congénital de la hanche - luxation Congénital de la hanche - l Lundborg - Aimbéeilité - V surdi - mutité - l'épilepsie - exeroderma - Lucaptonurie - luxation Congénital de la hanche - luxation condénital de la hanche - luxation cond

میشود بخوبی شناخته اند از نظر وراثت مورد دقت قرار دهیم نکات زیر را بدست میآوریم:

۱ - مرض که نهفته است در مردها دیده میشود اگر فرض کنیم مرد هموفیل رن سالمی اختیار کند همگی فرزند ها ظاهراً تندرست میشوند پسر ها که ۲ خود را از مادر دارند محققاً سالم هستند و دخترها ظاهراً سالم ولی حامل فاکتور نهفته مرض میباشند هر یك از این دختران وقتی با مرد کاملا سالمی ازدواج نماید دخترها نی تندرست و پسرهائی که عدمای مریض و عده دیگر سالمند حاصل میکنند. پس از این نتایج استنباط میشود که مرض درجنس اولاد ذکور ظاهر میشود و بوسیله دختران انتقال مییابد و این همان ورائتی است که سابقاً وراثت ماده بر(۱) نامیده شده است.

اگر این حالت را هم با ریخته ژنتیك چنانچه دو مورد درزفیل نمایش دادیم توضیح دهیم می بینیم : پدر مریض واجد یك کروموسوم x است که در آن فاکتورمولد مرض جای دارد پس ریخته آن x است مادر سالم واجد دو کروموسوم x است هر یك از این دو که وموسوم شامل فاکتور طبیعی است پس ریخته آن x x x

$$X(s)-X(s) \times X(m)-0$$
 کرن $X(s)-X(s) \times X(m)-0$ کرن $X(s)-X(m) = X(s)-0$ کرن سالم نمای ناقل مرض $X(s)-0$ به مردسالم

X(s)-(m) ناقل مرس با مردسالم X(s)-X(m) ناقل مرس با مردسالم نتایج زیر بدست میآید :

$$X(s)-X(m)$$
 مرد $X(s)-X(m)$ مرد $X(s)-X(m)$ مرد $X(s)$ مرد $X(s)$ مرد $X(s)$ $X(s)$ $X(s)$ $X(s)$ $X(s)$ $X(s)$ $X(s)$ $X(s)$ $X(m)$ $X(s)$ $X(m)$ $X(s)$ $X(m)$ $X(m)$

پس بدین طریق در این حالت میتوان طرز پیدایش دوباره ای مرض را در نصف بسران استنباط کرد.

است و مرض پدری را ناقل x(m)-x(s) ازدواج دریخته x(m)-x(s) است و مرض پدری را ناقل است با مرد مربض x(m)-x(s) ازدواج کند آنچه نتیجه یك ازدواج همخونی است در اینجا هم دیده میشود نصف موالید بعنی نیمی از دختر ها و نیمی از پسر ها مریض قطعی و نصف دیگر از فرزندان سالم میشوند توضیح این مطلب چنین است:

$$(x(s) - x(m) \times x(m) - 0)$$
 مرد $(x(s) - x(m) \times x(m) - 0)$ رن سالم نمای ناقل مرض $(x(m) \times x(m) = x(m) - x(m))$ $(x(m) \times x(m) = x(m) - x(m)$ مرد سالم $(x(m) + x(m) - 0)$ $(x(m) + x(m) - 0)$ $(x(m) + x(m) - 0)$

۳ ـ اگر فرص شود یکی از دختران مریض حاصل از این ازدواج همخونی با مردی سالم زناشوئی کند پسرهای مریض و دخترهای ظاهراً سالم نما ولی ناقل مرض دارا میشوند نمایش زیر این مطلب را روشن میسازد:

$$x(m)-x(m)$$
 \times $x(s)-c$ $x(m)-x(m)$ \times $x(s)-c$ $x(m)$ \times $x(m)-c$ $x(m)-c$ $x(m)-c$ $x(m)-c$ $x(m)-c$

ناشوئی X(m) با مردمریض X(m) زناشوئی X(m) با مردمریض X(m) زناشوئی کند حاصل ازدواج پسران و دختران مریض است .

$$Y(m) = X(m) + X(m)$$

$$Y(m) \times X(m) \times X(m) + X(m)$$

با این مثال میتوان استنباط کردکه چگونه علم ژنتیك حالات بینچیده و مبهمی را که مدتهای متمادی حتی فكر اطبا را مشغول و آنها را قادر بفهم علل وراثتی این امراس نكرده بطرزی روشن توضیح میدهد و فهم مسائل مشكل مهمی وا آسان میسازد.

با پیشرفت و ترقی علم وراثت دانشمندانی هم خود را صرف اصلاح نژاد انسان

کرده اساس علم تازهای را بنام علم اصلاح نژاد انسان (۱) ریخته اند یکی از هدفهای این علم نشان دادن طرز از بین بردن امراض و رائتی است که بشر بآن مبتلی است انجام این منظور یا وضع قوانینی را ایجاب میکند تا اجتماع در امر وصلت نظارت و مراقبت دقیق نماید و یا با انتشارات و تبلیغات ادهان عمومی را متوجه معایب و خطرات و صلتهائی که وسیله انتشار پاره ای از امراض خطرناك میباشد نمایند بطور کلی برهرکس لازم است که آشنا باین اطلاعات باشد.

افراد مریض حامل امراضی که از نظر علم ژنتیك بارز شناخته شدهاند چون بطور قطع مرس را لااقل بعدهای از فرزندان منتقل میسازند و اولاد هم بنوبه خود مرس را متوالیا بنسلهای بعد انتقال میدهندمحروم داشتن این افراد از ازدواج بمنظور رعایت تندرستی جامعه و اصلاح نژاد و جلوگیری ازانتشار مرض تنها راه چاره وعلاج است افرادیکه یکی از اجدادشان حامل مرض نهفته بوده باید از ازدواج با همخون خود داری نمایند تا از بروز احتمالی مرض در اخلاف جلوگیری شود.

بعضی از امراض یا بد شکلیهای وراثتی را اغلب نتیجه غیر مستقیم امراض مانند سل و سیفلیس و مسمومیتهای الکلی دانستهاند این حالات را نمیتوان بعنوان ایسراد وارد بر موروثی شدن آن امراض تلقی کرد

الکل و مسمومیتهای سیفلیسی و سل بدون شك علت مستقیم یا غیر مستقیم پیدایش مرض در سلسلهای سالم (تا آنز مان) میتواند باشد یمنی عامل تبدیل کننده فا کتوری سالم باللومورف آن که ایجاب حالت پاتولوژی میکندمیباشد پس از آنکه تحول فا کتوری حاصل شد از آن پس تحول وراثتی گشته تابع قوانین مندلی میگردد.

وراثت استعدادیکه بعضی از دردهای مفصلی راوابسته باختلال متابولیسم میداننداین میشود مثلا استعدادیکه بعضی از دردهای مفصلی راوابسته باختلال متابولیسم میداننداین حالات ممکن است ناشی از صداع (۳) یا نقرس (٤) و یا از اختلالهای عروق باشد تابحال اطلاع دقیقی از ماهیت و مکانیسم اینگونه وراثتها نداریم و مدرکیهم دردست نیست

la goutte - 2 la migraine- l'hérédité de tendance et construction - Y Eugénique - 1

که این نوع استعداد مرضی را بکیفیات وراثتی فاکتوری منسوب بدانیم

وراثت سرطانی (۱) - با آنچه دربالا درمورد امراض وراثتی دیده ایم میتوانیم روابط وراثت را با مسئله سرطان موضوع بحث قرارداد میدانیم در انسان آماراطمینان بخشی در دست نیست تا بدانیم که آیا سرطان رابایدمرضی سازی دانست ویا وراثتی در صورت احتمال وراثتی بودن آن باید در نظر گرفت که پیدایش دمل (بناور) (۲) بستگی بیکعده فاکتور نهفته در ماده حیاتی وراثتی داشته باشد در چنین حالت نباید هر گزار وراثتی آنرا بلافصل دانست یعنی دراخلاف نخستین نسل پیدا شود مگر آنکه دو والد هر دو سرطانی باشند.

برای تحقیق ارئی بودن سرطان در جانوران آزمایشگاهی تحقیقات زیاد ندر ده اند بورل از پرورش موشهای حاصل از مادر سرطانی در مدت دو سال تا سه سال عسده زیادی افراد بدست آورده است ولی در آنها ظهور خود بخودی (۳) سرطان را ندیده است. از مشاهداتیکه تیسر (٤) در یکعده موشهای محدود کرده است بنظر میاید که عدهای از نژادهای موش استعداد زیادی بسرطان داشته باشند. لاتروپ (٥) و اوب عدهای از نژادهای موش استعداد زیادی بسرطان داشته باشند. لاتروپ (٥) و اوب که چنددرصد سرطان پستانی در آنها مختلف است چند درصد حساسیت هر خانواده مشخص که چنددرصد سرطان در دوره زندگی این حیوانات نیز بارث منتقل شدنی است این دانشمندان معتقد هستند که وراثت سرطانی و ابسته بفاکتور های چند و جهی است که بیجالات آللومورف زیاد ظاهر میشود.

تحقیقات پر دامنه ایکه درباره ظهور خود بخودی سرطان در موش بوسیله سلای (۵) و همکار انش شده است نتایجی که از ۴۰۰۰ تا موش گرفته اند از اینقر ار است بعضی از سلسله ها صد در صد افر اد سرطانی هستند در بعضی دیگر چند در صد کمتر است ولی اختصاصی آن گروه میباشد در عده ای ۴۰ در صد در عده ای ۴۰ در صد و در عده دیگر ۵ در صد است و سلسله های دیگر هیچگاه سرطانی نمیشوند . بعلاوه در عده ای از

y Lathrop - Tvsser - t spontanée - Y tumeur - Y hérédité du cancer - N M, slye - T Loeb

سلسله ها منحسراً سرطان ریوی و یا سرطان پستانی و یا سرطان تخمدانی یا کبدی نمایان میشود که در وراثتی بودن آن شك نمیتوان داشت بخصوص وضع نئوپلاسما (۱) را دقیقاً تعیین میکند نژادهای انسان نیز اینگونه استعدادهای مختلف و تمر کرمشخص سرطانی را نیز نشان میدهند.

تحقیقاتیکه در درزفیل (مگس سرکه) که از انسان دور است شده وجود دملهای حاد (۲) و دملهای خفیف (۳) وراثتی را نشان میدهد . بریدچ (۱۹۱۱) در نژادی از این مکس پیدایش تحولی را که موجب مرگ نیمی از نر ها شده ذکر میکند این تحول در فاکتور لتال ۷ که در کروموسوم x واقع است حاصل میشود پس نرهائیکه در کروموسوم x واجد این فاکتور باشند تلف میشوند ماده هائی هتروزیگوت حامل در کروموسوم x واجد این فاکتور باشند تلف میشوند ماده هائی هتروزیگوت حامل در کراند میشود که در جفتگیری با نرهای طبیعی x(x) (تنها افرادیکه رشد میکنند) اخلافی به نسبتهای زیر تولید میکنند:

$$(X(N) \times X(N) - X(1) \times X(N) \times X(N) = 0$$

Also milks defined $(X(N) \times X(N) = 0)$
 $(X(N) \times X(N) = 0$

Also defined $(X(N) \times X(N) = 0)$
 $(X(N) \times X(N) = 0$
 $(X(N) \times X(N) = 0)$
 $(X(N) \times X(N) = 0$
 $(X(N) \times X(N) = 0)$
 $(X(N) \times$

بطوریکه در اخلاف مشاهده میشود نصف لارو های نر ساحب بشاورهای (دملها) سیاه شده قبل از آنکه از مرحله جنینی بگذرند تلف میشوند دمل ابتدا شفاف و بعد قهوه ای و بالاخره سیاه رنگ میشوند.

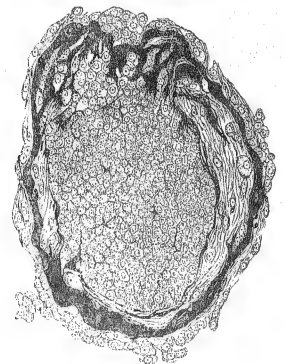
ستارك (٤)(١٩١٩) دملها را شمرده تعداد آنها از يك تا ١٦ ا يافته است وقتى دمل متعدد باشد بيشتر آنها از متاستاز (٥) حاصل ميشوند.

تومرها معمولااز یاختههائیکه در مرحله متامورفوز باید اعضای مگس جوان را تشکیل دهند ساخته میشوند دملها ساختمان پوششی (٦) با سلولهای بزرگ چندبری (٧)دارند و آنها را تیفههای رنگ دار پوشانیده است. تجارب نشان میدهد که مرگ درزفیل نتیجه

métastase - M.-B. Starke - & t. bénignes - Y tumeur maligne - Y néoplasme - V polyédriques - V épithéliales - N

مسموميتي استكه از نئو پلاسما حاصل ميشود.

میتوان دملها را که سلولهای آنرا در هایع لوك (۱) قرار داده باشیم یا بجنین یا مکس بالغ تلقیح کرد دمل در نقاط تلقیح شده با حفظ مشخصات خود رشد میکند در این صورت نا هنجاری کاریوسینتیك (تقسیمی) مثل سرطان پستانداران دیده میشود. کشت بافت سرطانی در شرائط هوا زیستی (۲) یا بی هوا زیستی (۳) بی نتیجه مانده است بعلاوه دمل در کشت ضد عفونی شده (٤) نیز حاصل میشود پس شکی تیست که بیدایش دمل منحصراً بستگی بفاکتورهای ژنتیك دارد (ستارك ۱۹۱۹).



ش ه ه برش غده سرطانی درزفیل (کارستارك اقتباس از گوئینو)
در همین سلسله درزفیل تومورهائی که از حیث ساختمان مشابه دملهای خفیف
هستند هم در نر وهم در ماده حاصل میشود و بنام دملهای خفیف خوانده است بعلاوه
ستارك (۱۹۱۹) پیدایش این دمل را مربوط بژنی میداند که در سومین کروموسوم

متمر کر است اگر این دملها را بردارند لارو تبدیل بمگس سالم میشود معهداه مخصات مرض را کمتر از دملهای دیگر باخلاف منتقل نمیسازد.

ا بن کیفیات بسیار مهم نشان میدهد کهبدون شك در درزفیل دملهائی و جود دارند که کم و بیش مشابه سرطان میباشند ولی منشاء آنها محققاً ژنوتییی است

عدهای از دانشمندان مسئله را بطرز دیگری موردمطالعه قرار داده درجه استعداد عدهای از نژادها را در رد یا قبول پیوند سرطانی معلوم داشته اند عدهای از سرطانهای موش را مانند تومور ۱۱ انستیتوپاستور ، تومور اهرلیش ۱۱ و تومور ژانسی ، توفور ژاپونز (۱) وغیره از پیوند متوالی حیوانی بحیوان دیگرنگاهداری میکنند این پیوندها همانجا که پیوند میشوند بحدی رشد میکنند که باعث مرگ حیوان میشوند ولی این سرطان در بافتهای دیگر حیوان منتشر نمیشود بنا بر این تومور فرد آغازی است که بطور بی نهایت درمحیطی بطور بی نهایت درمحیطی زنده صورت میگیرد).

برای آنکه تجربه درست صورتگیرد باید بتوان قابلیت پذیرش (۲) هریك از نژاد ها را نه فقط با پیوند تومور بلکه با پیوند بافتهای سالم حاصل از همین حیوان سنجید اما چون حیوان اول سرطانی که دمل از آن آمده است از بین رفته است این تحقیق همیشه غیر ممکن استباید متذکر بودکه اختلاف قابلیت پذیرش نژاد های ختلف به پیوند دملی را نمیتوان مدافع تئوری منشاء انگلی یا وراثتی دانست .

کوئنو (۱۹۱۹-۱۹۰۸) تنها و با مرسیه (۳) (۱۸۰۹) سلسله ایکه تومور کارسینوم (۶)) را بیکدرجه قبول نکرده اند بدست آورده اند که بك سلسله کاملا سرطان پذیر با ۸۹ در صدنتیجه مثبت و سلسله دیگر که قابلیت پذیرش ضعیفتر داشته و صفر تا ۲۰ در صدنتیجه موافق بیشتر نداده است بنظر میاید که قابلیت پذیرش مربوط جنس موجود یا رنگ حیوان نباشد پس خاصیت عدم پذیرش خاصیت سلسله ایست نسه فردی بدین طریق در سلسله پیوند ناپذیر افرادیکسه در آنها نمو پیوند هیسر شده است

réceptive - Ytumeur B de l'institut Pasteur و t. Ehrlich II و t. jensen و t. japonnaise - Y . Careinome - و Guénot و Mercier - T

باخلاف خود درجه مشخص مصونیت (۱) سلسله ای را منتقل میسازند و همچنیر افراد پیوند ناپذیر باخلاف درجه پیوند پذیری خودرا منتقل میکنند معهذا صفات قابلیت پذیرش و مصونیت یك جفت فاكتور مندلی تشكیل نمیدهند.

تیسر (۱۹۰۹) هم سلسله های پیوند نا پذیر و هم سلسله های پیوند پذیر دیده است مثلاسلسله ای (مانند پرویدانس (۲)) که در برابر توموراهلیش ۱۱ که سی درصد قابلیت پذیرش دارد در برابر تومور ژانسن کاملا مصونیت دارد. لیتل (۳) (۲۰۹۱) در پرورش موشهای ژاپونی رقاص (٤) دیده است که میتوان با موفقیت بهمین سلسله حیوان که بی نهایت قابلیت پذیرش دارد به نسبت صد در صد پیوند کرد. سلسله های دیگر بی اندازه مصونیت دارند. تومور بیش از ۱۱ در صد حالات نمیگیر د در اینها نیز رشد دمل کند است و معمولا از بین میرود حساسیت هیبریدهای دونژاد بقدر والدین است بنا براین حساسیت هم در حکم صفتی نیم بارز است از جفتگیری این هیبرید ها باوالدین پیوند ناپذیرافرادی حاصل میشود که در ۱۷ در صد آنها پیوند بیشتر نمیگیرد.

روفو(٥) (٠٠١) حالاتی متشابه درموش دیده است. اهمیت این مشاهدات در اینست که معلوم میدارد بین ظهور خود بخودی بناور (دهل) و قابلیت قبول پیوند دملی در موش رابطه ای موجود است مثلادر یك نژاد موش سفید ۲۸ فرداز ۲۰۰۰ موش بناور خود بخودی حاصل كرده است ولی همه آنها قابلیت پذیرش پیوند این بناورها را دارا هستند نژاد دیگری که هیچگاه بخودی خود دمل حاصل نکرده است بناورها را دارا هستند نژاد دیگری که هیچگاه بخودی خود دمل حاصل نکرده است جز به نسبت پنج در صد پیوند پذیر نیست چون ممکن است این اختلاف در قابلیت پیوند بذیری را منسوب باختلاف سلسله ای موشها دانست راه بررسی را در پیوند سالم پیوند بذیری در درموشهای وحشی نمیگیرد در افرادیکه خاستگاه هیبریدی دارند پیوند در همه سفیدها و در ۲۰ در صد موشهای خال دار میگیرد و در سیاه ها بی-

Roffo - o souris japonnaise valseuse - Little - T providence - T immunité - 1

لئولوب (۱) (۱۸۹۸) نیز بچنین نتیجه رسیده نشان داده است که پیوندپوست جانوری آلبینوس در جانوری رنگین به تحلیل میرود در صورتیکه پیوند پوست جانور رنگدار در موش سفید پایدار میماند اگر تجربه هائی که در این باره شده است به نتیجه قاطع و صریح نرسیده از اینست که هیچگاه قابلیت پذیرش راهم نسبت بدمل و همنسبت به پیوندسالمی که یك خاستگاه حیوانی داشته باشند متوازیا در یك سلسله مورد تحقیق قرار نداده اند.

برای آنکه مسئله وراثت و پیدایش سرطان درتمام جهات آن در نظرگرفته شود باید بخاطر داشتکه هر صفت فنوتیپ ممکنست مولود واکنش شرائط درونی (ژنها) و همچنین عوامل بیرونی و یا دخالت هر دو نوع فاکتور باشد:

۱ دویه فروشان (۲) و سرطان لوله پاک کنه (۳) و همچنین سرطانهای انگلی مثانه و ادویه فروشان (۲) و سرطان لوله پاک کنه (۳) و همچنین سرطانهای انگلی مثانه و روده که با حضور ترماتود های (٤) انگلی (بیلهارزی (۵)) معروف میباشند . امروز میتوان سرطان معده را دربعضی از نژاد های موش بوسیله جنین نماتودی (۲) سپیروپترا نئوپلاستیکا (۷) تولید نموده و همچنین بسهوات با قطران هیتوان در هوش ایجاد سرطان پوست نمود بنابراین بعضی گونه ها در برابر یکدسته عواهل تحریک کننده واکنش سرطانی مینمایند .

۲ - سلای سرطانهای خود بخودی را که فاکتورهای ژنتیك در ظهور آنها مداخله دارند مورد تحقیق قرار داده معلوم داشته است که در هر سلسله چند در صد افراد سرطان گیر و موضع سرطان و سنی که در آنها ظاهر میشود مشخص است بعلاوه نشان داده است که توانائی وراثتی متشابه نیست بعلاوه خود بخودی بودن این سرطانها نیز محقق نیست محتمل است که عوامل تحریك کننده خارجی که در بیشتر بافتها تأثیردارد باعث تحولات بدنی که مشخص این سرطانهاست باشد معهذا چون علت تحریك در پرورش طبیعی موش یکسان است الزاما باید قبول کرد که اگر بعضی سلسله ها سرطانی پرورش طبیعی موش یکسان است الزاما باید قبول کرد که اگر بعضی سلسله ها سرطانی

Bilharziens - Trématodes parasites - Eramoneurs - Trépiciers - Trématodes - Leo Loeb - Spiroptera neoplastica - Vnématodes - Trématodes parasites - Eramoneurs - Trématodes parasites - Eramoneurs - Trématodes parasites - Eramoneurs - Trématodes - Trématodes parasites - Eramoneurs - Trématodes - Trématode

میشوند و بعضی دیگر سالم میمانند در ساختمان وراثتی افراد سرطان کیر نمیتوالت تردید داشت

نتایجی که در مگس سرکه بدست آمده دلیل بر وجود نئوپلا سمائی استکه خاستگاه ژنتیك دارند میباشد

بطور خلاصه میتوان سرطانی شدن بافتها را وابسته بسه خاستگاه دانست و این سه خاستگاه عبارتند از:

۱ ـ سرطانهائی وراثتی که همیج علت تحریکی در پیدایش آن نیست .

۲- سرطانهائی که عوامل خارجی باعث آنهاست در اینحال شرط آینست که ساختمان ژنتیك موجود مناسب باشد در آینصورت چند در صد سرطانگیرها وموضع سرطان وسن ظهور دهل بسته بساختمان وراثتی است

۳ ـ سرطانهائی که منحصراً ازعال تحریك کسننده قوی مانند اشعه x قطران و بغضی انگلها سرچشمه میگیرند چون در اینجال نیز درگونه ها و نژادها اثر نا متشابه ظاهر میشود باید ساختمان ژنتیك موجود را دخیل دانست.

در هر حال ویخته ساختمان وراثتی شرط لازم تولید دمل است با اینحسال مسئله سرطان را مانند ظهور و بروز هر یك از اختصاصات شکلی و فیزیولوژیدی و مرضی موجود باید تابع عمل فا كتورهای درونی و بیرونی هر دو دانست

Anland

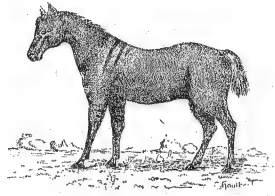
تله گونی - گزنی - آثاویسم - قوانین گالتون(۱)

در کتابهای قدیمی و راثت فصلی بکیفیات تله گونی و گزنی و آناویسم دیده میشود با آنکه امروز ازارزش این مسائل کاسته شده است معهذا باختصار آنها را شرح میدهیم تله تونی - تغییر پایدار حاصل از جفتگیری یك ماده با نر یك گونه یا یك بژاد دیگر را سابقاً تله گونی مینامیدند . در جفتگیری مادیان و خر اثری در مادیان باقی میماند که ممکن است بعد در اخلاف حاصل از جفتگیری با نر نژاد خود اثر ظاهر شود این نظر که از عدم اطلاع از مکانیسم و اقعی لقاح حاصل شده است امروز قابل قبول نیست زیرا اگرهم قائل بمبادله بین جنین و مادر شویم و تصور کثیم تغییر جزئی در ماده باین وسیله حاصل شود نمیتوان قبول کرد که این تغییر گونه ای باشد و قادر ببروز خواص اخلاف اول در اخلاف حاصل از جفتگیری گونه دوم کردد

موضوع تله گونی برچند مشاهده که اغلب نادرست هیباشند و آنرا جز بر تصادف نمیتوان حکم کرد بنا شده است یکی از موارد نله گونی مادیانی است که اولین بار با گونه ای از گور خر (۲) و بعد دو مرتبه با اسب عربی جفت شده است کره های حاصل با اسب عربی از حیث رنگ و یال و نقش مو (۳) وغیره مشخصات گورخر را واجد بوده اند اوارت (٤) (۹۹ م ۱۸) که وضع این دو فرد را بخوبی مورد دقت و تجزیه قرار داده نشان داده است که شکل کره ها اسب عربی است رنگ قهوه ای و زرد و نقوش غالباً در اسبها ئیکه اجداد گور خری نداشته اند ظاهر میشود اما وضع یال نیز برخلاف آنچه در اسبها ئیکه اجداد گور خری نداشته اند ظاهر میشود اما وضع یال نیز برخلاف آنچه

Zebrure du plege - Couaggo-Y Télégonie - Xénie-Atavisme lois de Ciralton-Y

ظاهر آن حکم کردهاند افتاده بوده است و بنابراین تردیدی نیست که این مورد تصادفی بیش نبوده است



(ش ه ۲۰ - کره است لورد مورتن داروین - اقتباس از رابو)

اوارت (۱۸۹۹) که در جفتگیری بین گور خر و مادیان تجاربی کرده نتوانسته است کیفیات تله گونی را بدست آورد از ۱۹۰۰ بعدهم که دراینموضوع تجارب متعددی کرده متوالیا یكماده را بانرچند نثرادجفت کرده اند بهیچوجه نثوانسته اندنتیجه ای بدست آورند بنا بر این میتوان بافسانه بودن کیفیت تله گونی اطمینان داشت چنانکه ۱ رابو هم در ۱۹۱۶ که موضوع تله گونی را شدیدا تنقید کرده آنرا بر هیچ پایه علمی متکی ندانسته است.

مر ابتدا حاصل کرده اند پس از شناختن مکانیسم آنها از بین رفته است گزنی منحصراً شامل عالم نباتی است در جفتگیری اغلب اتفاق میافتد که صفات پدری وقتی بارزباشند نه فقط بجنین هیبرید منتقل میشوند بلکه آندوسپرم (۱) یعنی بافتی که جنین را میپوشاند و ماهیت آنرا کاملا مادری دانسته اند نیز انتقال مییابد مثلا از لقاح پایه هاده ذرت که دانه مولد آندوسپرم آبی داشته با پان نژادی که آندوسپرم آلف سفید است خوشه هائی حاصل میشود که دانه های آن آندوسپرم سفید دارند

تأثیر پلن بربافت مادری که جنین را میپوشاند کیفیات اثر گذاری را که اساس

فرضیه تله گونی است بخاطر میآورد گزنی نام گذاردهاند.

پس از آنکه گینیارد و ناواشین (۱) لقاح مضاعف را در گیاهان کشف کردند نوصیح این کیفیات آسان شده است آندوسپرم بطوریکه تصور کردهاند بافت مادری نیست بلکه جنین سقط شده ای را نمایش میدهد کیسه جنینی محتوی دوهسته ماده است یکی از هسته جنینی یا ااسفر دیگری هسته اند فرسپرم (هسته ثانوی) یاهسته نسج مغذی یکی از از دو هسته نر با هسته تخمچه آمیخته شده تشکیل جنین میدهد دیگری با هسته آندوسپرم آمیخته شده اندوسپرم نسج مغذی میسازد بنابر این حاصل لقاح تشکیل جنین هیبریدو آندوسپرم هیبرید تحت تأثیر فاکتورهای ژنتیك قم از گیرد.

حالاتی از گرنی را در میوه که بافت آن منحصراً مادریست و محققاً خاستگاه هیبریدی ندارد ذکر کرده اند که اغلب دانشمندان بحقیقت داشتن آنها معتقد نیستند نجاربیکه گریفون (۲) (۲ ، ۹) در نژادهای گوجه فرنگی کرده چیزی را که کیفیت گرنی در میوه هم مانند تله گونی گرنی در میوه هم مانند تله گونی افسانه ایست که از بعضی از حالات تصادفی که بخوبی مورد دقت قرار نگرفته حاصل شده است.

بطوریکه بونیارد (۳) (۷ ۰ ۹) نیز مشاهده کرده است آنچه بمیوه هانی مانند سیب و گلابی و نارنج نسبت میدهند حالتی از هیبریدیسم است که در آن تفرق سومائی که دردورگهها فر او انست صورت گرفته باشد و اشتباها آنرا حاصل تأثیری از پلنخارجی در پایه ماده دانسته اند و جود چنین تأثیری قابل قبول نیست .

آناویسم - موضوع آناویسم که تجارب ژنتیك ماهیت و حقیقت آنها را بر ما معلوم داشته است نظریست قدیمی سابقاً در جفتگیریهائیکه بر هیج روش درستی متکی نبوده در ۲^۱ یا ۳^۱ ظهور ناگهانی افرادی را مشابه با تیپ والدین مشاهده میکردند و این افراد را آناویك مینامیدند و علت ظهور آنها را مرموز و مجهول میدانستند ولی

امروزکه کشت زیاد و وسیع موجودات در دسترس است قوانین ظهور دو باره ای تیپ اجدادی راکه اساس آن تفرق فاکتورهاست بهتر میتوان درك کرد.

بعلاوه آناویسم را نیز در مورد حالاتی از جفتگیری مثلادر نژاد های خانگی یک هنجر بظهور فردی شبیه به تیپ اجدادی وحشی شود نیز بکار میبرند توضیح کلی این کیفیات اینست مثلاً رنگ حیوان وحشی ممکن است بستگی بدوفا کتور A و اشته باشد یک نژاد شامل A و عاری از B (ریخته آن A) و نژاد دیگر دارای B فاقد A (ریخته آن B) است هیبرید حاصل از دو نژاد که ریخته آن A است و در عین حال واجد A و B است بنابراین شرا نطی که برای ایجاد تیپ وحشی لازم است دارا میباشد حتی موقعیکه دونژاد قرنها از شکل اصلی جدا شده باشند از جفتگیری بین ایندو میتوان تشکیل ریخته فرد آغازی را دید پس میتوان گفت که کیفیات آناویسم و ظهور مرموز صفات اجدادی که مدتها درحال کمون بوده است درزمانیکه این کیفیات را نمیتوانسته اند

قوانین حالتون - قبل از کشف قوانین مندل بسیاری از محققین روش آماری (۱) را در مسئله ورانت بکار بر ده اند عیب این روش در اینست که تحقیق درعده و اجتماعی بعمل آمده که ارتباط ژنتیك افراد در نظر گرفته نشده است باچنین طرز تحقیقی کالتون بعمل آمده که از بکار بر ده است که مورد استفاده بعضی از دانشمند آن علم اجتماع (۲) و فلسفه زندگی (۳) که از علم بیولوژی بی اطلاع بو ده اند قرار گرفته است.

قانون اول یا قانون همسطحی (٤) وقتی جمعیتی که در یك خاصیت انحرافی نسبت بارزش متوسط همین خاصیت در جمعیت عظمیتر نشان میدهد در اخلاف ارزش این خاصیت کمتراست و در آنها بیش از این خاصیت ظاهر نمیشود باین طریق بوسیله هم سطحی بازگشت بارزش متوسط صورت میگیر د

قانون دوم ـ همه اجداد در ساختمان وراثتی یك فرد سهیم هستند ولی سهم هر سل به سبتی که از آن دور میشویم کم میشود باینصورت در ساختمان وراثتی یك موجود

nivellement - E philosophie biologique - T sociologie - T mèthode statistique - 1

والدین نیم سهم یعنی هر یك کم سهم دارند و چهار والد بزرگ کم یعنی هریك الم سهم دارند و بایرن ترتیب ۸ جد الم یعنی هریك کم سهم دارند و بایرن ترتیب ۸ جد الم یعنی هریك کم سهم داوند

نتایج تجارب هیبریداسیون نشان میدهدکه حقیقت غیر از اینست خطا از اینجا ناشی است که در روش آماری افرادی را که ارزش بیولوژیکی آنها یکی نیست دریك ردیف قرار میدهند و ارتباط انساب را در این روش دخالت نمیدهند و اختلاط درهمی از ژنوتیپها حاصل میشود که بنتایج نادرست بیولوژیکی منتهی میگردد با اینکه از نظر آماری صحیح است این مورد نمونه ایست از خطری که استعمال روشهای آماری در مسئله زیست شناسی در بر دارد.

نتىجـــه

روشهای مندلی هیبریداسیونکه در تجارب جفتگیری در طی نیمه اول قسرن حاضر بکار رفته تجزیه هاده حیاتی را تا درجهای آسان کرده است بنایراین ممکن است مکانیسم وراثت برای کسانیکه موضوع وراثت را سطحی در نظر میگیرند کاهلاحل شده فرض کردد ولی ژنتیك فقط در یکی از وجوه وراثت بیشتر وارد نشده است معهذا بساین تجارب است که میتوان عدهای از شرائط درونی که مجموعه هاده حیاتی وراثتی را تشکیل میدهند معلوم داشت.

اگرچه میدان تجربی مندلیسم باین طریق محدود میباشد ولی نتایجی که از آن گرفته شده است کمال اهمیت را دارد با چند قانون ساده مندلی میتوان نتایج کمی و کیفی خفتگیری ها را در جهات مختلف پیش بینی نمود امکان پیش بینی کردن نتایج تجسربی است که بتفسیر هائیکه یا به عقیده مندلی هستند ارزش میدهد

کیفیت تفرق مستقل و همچنین کیفیت ترکیب دوباره ای بروشن کردن ساختمان بخشی از محیط وراثتی که مرکز اختلافات ژنتیکی است کمك بسیار مهم کرده است. هاده زنده وراثتی واحدکلی تجزیه ناپذیر نیست بلکه از یکدسته واحدک در حکم اتمهای بیولوژیکی هستند و قابل تفرقه و قابل ترکیب دوباره ای میباشند ما بآنها ژن یا فاکتور میگوئیم تشکیل شده است پس این بخش ماده زنده که از دراتی تشکیل بافته است ساختمان کستهای دارد .

امروزه موضوع واحدهای ورانتی مرکب از ذرانی که هر یك ممرف یك صفت باشد مورد بحث نیست تجربه هویت صفات موجودات را متدرجاً معلوم داشته است - فاكتورها جز شرائط دوونی شیمیائی یا فیزیكو شیمیائی اعمال سلولی نیستند طرزعمل سلولی برحسب مجموع فاكتوری در جهت معین میرود و بتحقق یافتن مشخصات شکلی

یا فیزیولوژی معینی که ما آنها راصفات میخوانیم میرسد. اگر دو موجود و اجد مجموعه های فاکتوری که دربك یادویا چندواحد مختلف باشند هریك از آن دو موجود محلوم رکز انجام اعمالی میشود که با اعمال حیاتی موجود دیگر مختصر آتفاوتی دارد این تفاوت در نظر ما بصورت چند صفت ممتاز کننده طاهر هیشود اما هیچگونه ارتباطی بین عده صفات و عده فاکتورها نیست

از نخستین مشاهداتیکه در باره استقلال تفرق جفتهای فاکتوری شده این نتیجه را گرفتهاند که فاکتورها را واحدهای کاملا مستقل مانندگلوله های محتلف اللون که در کیسهای مخلوط میباشند در نظر گیرند پس از کشف کروههای فاکتوری معلوم گردید تفرق مستقل وقتی است که فاکتورها متعلق بدسته های مختلف باشند در صورتیکه معمولاژنهای یك گروه با یکدیگر ارتباط کامل دارند.

اشتراك بین ژنهابوضعی است که نمیتوان اتحاد آنهار اجزاز درجه مورفولوژی دانست اگر فاکتوری را متعلق بیك کروه فاکتوری میدانیم از اینروست که دریك و احد ساختمانی شرکت میکند و همه آثار دال بر اینست که این و احد جز کروهوسوم هسته چیز دیگری نیست پس ما در محیط و راثت تجزیه ژنتیکی مندلی را بر عناصر هسته قرار میدهیم

این نتیجه بدونشك مطلق نیست و هر قدر هم درست بنظر آید معهذا هنوز تئوری کر و موسوم و را ثنت جز فرضی بیش نیست با اینحال نباید تئوری را رد کر دبخصوص که در حال حاضر علم توضیح دیگری که جانشین آنشود نداریم اگر قبول کنیم که تئوری کر و موسومی در مورد معلومات مادر و را ثنجزیکی از مراحل نباشد باز هم بدون تأمل بغر س کر و موسومی و را ثت میتوان اعتماد داشت و آن را تا و قتیکه با نتایج تجربی و فق میدهد یذیر فت.

بمالاوه هیچکسهم نمیتواندپیش بینی کندکه در آتیه علم وراثت برچه پایه ونظری استوار گردد ولی ما باید از روی کیفیاتیکه میشناسیم بعثی بر حسب فرصهائیکه مولود این کیفیات هستندکار کنیم . برای اینکه متوجه شویم کهفرض کروموسومی حائز چهاهمیتی استکافیست نتایج اکتشافاتیکه بوسیله تئوری کروموسومی بآن هارسیده ایم بانتایج مساعی

بی نتیجه کسانیکه در وراثت سعی کردها ند از این تئوری سرف نظر کنند مقایسه کنیم. اگر انکار بیهوده را کنار بگذاریم و بدون جانبداری مجموع شناسائی و اطلاعات خود را تجزیه نمائیم مشکل است فاکتور های مندلی را در کروموسومهای هسته سلول متمرکز بدانیم.

آنچه که مسلم است اینست که فاکتورهای هسته یکی از عناصر ماده زنده ورانتی را تشکیل میدهد این حقیقت وقتی روشن میشود که در نظر بگیریم که ژنها بخودی خود منشاء اثری نیستند و فعالیت مخصوص خود را تا درجه ای میتوانند ظاهر سازند که بسیتو پلاسمی مناسب بستگی داشته باشند از این نظر اهمیت پرو توپلاسم ساولی فوق العاده زیاداست در محیط سیتو پلاسمی است که همه فعل و انفعالات شیمیائی و تخریب ریخته های مولکولی و تشکیل دوباره ریخته ها واحتراق و دفع مواد زائده و تولید ذخیره که فعالیت پلاستیک سلولی را تشکیل میدهد انجام مییابد از مجموع این فعالیتهاست که خواص فیز بولوژیکی و مشخصات مور فولوژی موجودات نتیجه میشود . بدون شك متابولیسم پلاستیدها تحت تأثیر فاکتور های کرو موسومی واقعند پس فاکتور ها معرف شرائط درونی عمل سلولی میباشند اما وقتی و راثت را بطور کلی در نظر آوریم میبینیم دامنه و سیعتری داشنه بستگی بمجموع شرائط درونی این طرز عمل دارد پس و راثت در واقع و سیعتری داشنه بستگی بمجموع شرائط درونی این طرز عمل دارد پس و راثت در واقع به کیفیتی است سیتوپلاسمی بلکه کیفیتی است سلولی .

سیتوپلاسم تنها محیط مناسب برای بروز فعالیتهای فاکتوری نیست بلکه با ساختمانی که دارد مجموعهای از فاکتورهای وراثتی سیتوپلاسمی را که نسبت بهرگونه مختلف است شامل است. دلیل اینست که تجربه مندلی وقتی بانتیجه است که بین نژادها یا گونه های نزدیك جفتگیری صورت گیرد در این شرائط سیتوپلاسم دو سلسله بقدری متشابه و واجد نیروهای مهم نزدیك میباشند که بنظر میاید تنها اختلاف منحصر باختلافات فاکتورهای هسته باشد و مثل اینست که سیتوپلاسم بی اثر باشد و این موضوع موجب اشتباه و خطای بیشتر زنتیسین ها بوده است

تجزیه تمکن ژرمینال(لوکالیزاسیون ژرمینال) با روشهای مکانیك جنینی نشان

میدهد که ساختمان سیتوپلاسمی مجموعهای از شرائط وراثتی را ب همان اهمیتیکه فاکتورهای کروموسومی دارند داراست جنین شناسان که از رشد تخم مرحله مخصوص آنرا مورد مطالعه قرار میدهند برخلاف ژنتیسین ها بسیتوپلاسم اهمیت زیاد میدهند و بفاکتورهای هسته اهمیت فرعی میدهند وقتی اختلافات ژنتیك بین دو نژاد کم و فقط بیك یا چند ژن محدود باشد بنظر میاید که اثر این فاکتور ها نسبت بتحولات اساسی که نسئول آنها سیتوپلاسماست سطحی و خفیف است.

میدانیم که فاکتور های مندلی هم هستند که کنش مؤثر و ههمی دارند اگر فاکتور هائیکه در چشم درزفیل تغییرات رنگی میدهد و چشم قرمز 'صورتی سفید ' نارنجی ' نئوزینی و غیره تولید میدنند و تغییرات سطحی را موجب میشوند. ظهور چشم خطی که در آن دستگاه بینائی و اماتیدیها محدود بمنطقه کوچك پهنه بینائی میشود حاکی از تحولات عمیقتری است نتیجه تأثیر ژن آیلس که متوقف داشتن رشد چشم است همانقدر شدید و صاحب اهمیت است که تخریب و برداشتن منطقه ای از مناطق سیتوبلاسمی.

جنین شناسان با تخریب و برداشتن منطقه ای از لوکالیز اسیون ژرمینال بعلت مستقیم ساختمان موفولوژی معین پی میبرند وقتی نتیجه تأثیر فاکتور های مندلی هم همین باشد (بیدمی، بیچشمی، چندانگشتی و غیره) چنین بنظر میاید که در تغییر دادن فعل و انفعالها ای که منجر بتمکن ژرمینال میشود اثر مستقیم دارد. نباید فراموش کردا گر تخم یك دستگاه سیتوپلاسمی ناجوری است که سیر کیفیات و رشد جنینی را حاصل میکند این ناجوری لزوماً با همکاری هسته یعنی فاکتور های هسته ای حاصل شده است و بیوسته است.

پس بنظر نمیاید که جائز باشد از اهمیت مسلم سیتوپلاسم یا فعالیت غیر قابل تر دید فا کتورهای کروموسومی جداگانه صحبت شود ماده حیاتی ورائتی گونه در عین حال شامل ساختمان سیتوپلاسمی و هم و اچد دستگاه فاکتوری کروموسومی است این دو عنصر دستگاه لازم و ملزومی را تشکیل میدهند . در دو نژادکه سیتوپلاسم آنها یکی

است فاکتورهای هسته با یکدیگر اختلاف دارند این اختصاص است که تجزیه ژنتیك را ممکن میسازد.

هنوز طریقهٔ ایکه بتوان متوازیاً شرائطورانتی سینوپلاسمی را مورد تجزیه قرار داد پیدا نشده است . تمرکز ژرمینال در تخم مواد مخصوصی را که از هم جدا و با بطور متساوی دربخشهای مختلف پراکنده باشند بنظر میاورد برای آنکه پیشرفت تازهای در مطالعه ماده وراثتی شود لازم است که وجود این مواد مخصوصی فرضی را معلوم داشت و بطور انتخابی بشناختن این مواد رسید

بین فاکتورهای هسته و شرائط سیتوپلاسمیك محققاً عمل متقابل معین موجود است همانطور که تغییر ژنها در طرز عمل سیتوپلاسمی منعکس میگردد همانطور هم هر تغییر با دوام در سیتوپلاسم منجر بتغییر یاازبین رفتن فاکتورهای معینی از هسته میشود. مشکل مسئله و رائت در این عمل متقابل است و روزیکه این مشکل حل گردد فهم مکانیسم و راثت آسان میگردد و میتوان مطالعه مکانیسم تحول و راثت یعنی تکامل را شروع کرد.

اگر ماده حیاتی وراتنی مجموع شرائط درونی و انتقال طرز عمل سلولی را نمایش میدهند نباید از نظر دور داشت که این کیفیات خود بستگی بفاکتورهای خارجی و شرائط محیط دارند بدون شك در اغلب موارد مشخصات و ظواهم فنوتیپی یك موجود تا حد معتنابهی از تأثیر نوسانات معمولی محیط بر کنار و هستقل است از اینروست که با تعمیم نا رواعدهای از ژنتیسین ها بهیچوجه برای شرائط محیط اهمیتی قائل نیستند در صورتیکه مواردی دیده میشود که مشخصات نتیجه طرز عملی است که تابع شرائط محیط میباشند یکی از این موارد قابل توجه سکسوالیته قورباغه است.

موضوع شرائط محیط مسئله دیگری را که تأثیر این شرائط برخود فاکتورهای ورانتی باشد پیش میآورد چون طرح این مسئله بقسمت دیگری از بیولوژی که تحول باشد بستگی دارد از موضوع بحث ما خارج است. با آئکه موضوع تأثیر شرائطخارجی در فاکتورهای سلسله ژرمینال همیشه قابل بحث بوده و خواهد بود همهذا عمل ایرن

شرائط غیر قابل قبول نیست بااین شرطکه شرائط محیط درصورتی ممکن است تغییر دهنده فاکتورهای وراثتی باشندکه بتوانند بآنها برسند! تابعین عقیده لامارك که تجزیه كافی از عمل فیزیولوژیکی شرائط محیط نکرده اند و مراعات این نکته را نشموده اند بنتایج ناپسند رسیده اند.

ماده حیاتی مظهر تغییرات دائمی نیست اختصاصی آن ثبات و پایداری نسبی ولی مهم آنست انتقال مشخصات وراثتی قانون است و تحول ژرمینال استثناست نتایج قابل توجه ژنتیك اینست که ثبات شگفت آور زندگی را نشان میدهد.

فهرست الفبائي نامها وكلمات ومواد

| طع <i>نور</i> | · ' |
|--|--|
| | 4aca,a |
| اگسترا او ۱۹۷/۱۹۳،۷۱۱۹۴ مرر ۹۹/۱۹۹۲ | • |
| اکلنا مگزیکانا | YTA |
| اكويلۋيا ١١١٠ | آب آوردن چشم (کاتاراکت) ۲۲۹ |
| اکهورن ۱۸۷ | ں اگا اس کی و سولاریاتا |
| اکینوس ۲۳۲/۱۹۳ | وجورلاكتيكولور ١٤٥ تا ١٤٧ |
| ا کینوس | TET YES YMAILYMY SIN |
| اگزولوتیس ۲۱۸ | ا پیش از ۱۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰ |
| اگلیا ویسمانی ۱۹۲ | الپیژانی |
| اگوتی ۱۹۲/۱۱۹/۱۱۱ ک | اپیستازی سازی |
| 143 | اپیگامی ۱ ۲۶۳ اتاویسم ۱ ۲۸۳ ۲۸۰ |
| آلبینوس ۱۹/۱۱۷/۱۱۲/۱۲ ۲۱۸/۱۱۷/۱۲ | اتاه يسم ١٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠ |
| 777/\\alpha\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ | اتل برون هرویا |
| 777/119/117/100/9. pmiiii)T | Tiemed 120 120 120 1001 |
| التنبورگ | اریا (جوریازشمدانی) ۲۰۸ ۲۰۹ |
| السيت | ارال (جوری)(سیسانی) ۲۳۰ |
| الوداازيكانتنا ١٣٩ | اردك الماد ا |
| الودنماژیگانشا ۱۳۹ الکیتنئوری ۲۷۲/۱۲۹ | ار کگون ۲۸ ۲۸ |
| ١٢٤/٩٤ ماتيدي | ار کیده |
| امار يليداسه | ارگانبزاتور و ۲۸۳/۳۱ |
| L but are | ارهناترم السيد المالية |
| المرسون | اريزاساتيوا(برنج) |
| امرو لسبيون | ازیلوپس اواتا ۲۲۳ ۲۳۰ ۲۳۲ |
| آميب | او پلو پس اوران ۱۱۱ مار، ۱۲۸ |
| آميتوز سيسي ١٧٨ | بريتيكو ئيدس |
| اميكرون | TATE 1901 179 (17) 1. 1. 7. 1 |
| انابوليك ٢٦٢/٢٥٩ | اسكاريس انكوروا ١٤٠ |
| انازاتریستیس ۱۸۲/۱۳۸/۱۲۸ | مكالوسفالابيوالنس ١٢٨ |
| | 7 / Y9/Y7 (Gulan) |
| | اکتروداکتیلی |
| انترفرانس (تداخل) | اکتروملی ۱۰۶ |
| آ تتریفی | اکتینومرف سید ۲۰۰۰ ۱۰۰ |
| آ تشن | اکرنگا ۱۳۷ |
| انتوژنی سید می | 4 14 15 |
| 6 - 2 - 1 | اكساليس روزه ١٠٠ |
| | |

| _ 7.9 0 | <u> </u> |
|---|--|
| با تنا ۲۵۲ | آنتوسیان ۱۲۲ |
| براسيكااو لراسأ | آنتیرهینوم (گلمیمون) ۲۱۲/۲۰۸ |
| » ساتيوس | 771/770 |
| » نا پوس ۱۲۲۲۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰ | ماژوس ۱۲۲/۵۲۲/۲۲۲ |
| براشه ۱۲/۲۰۳/۷۱ تا ۲۰۰۰/۲۰۳ | » رینانتوعیدس۲۲۸ |
| برو باکرسی ۱۳۳۸ | » سیکولوم |
| بروش بروش | المعاموله، المدالة المعام |
| بروكوس كوادريماكولاتوس ١١٠ | آنزیم ۹۶ ۹۰ ۱۹۰ |
| برومليا نمفؤنا ٢٣٧ | انسنیراکانتوس ۱۸۱ ۱۳۰ |
| بريتن بكسر سيسيس | الهاليد ۷۵ |
| ١٥١/١٤٨/١٢٢/١٠٦/٩٥ | نمون دریائی ۲۷ |
| 117/174/174/101/104 | وارت ۲۸۳۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰ |
| 777/705/707 | و بیش ۱۳۰۰ |
| ير يون ٢٥٨ ١٤٧ | ورتيكا اورنس وديوتيكا 🛚 ٢٣٢ |
| بريونيكاديوئيكاو آلبا ٢٤٧ | ورسن ۱۹۷۴۱۹۳/۱۳۸/۱۳۷/۳۱ |
| بر | 75111 + 715 - 71777127 |
| بكردا ١١٩٥/١٧٨/٦ | وکرو موسانتر ۱۸۸/۱۸۷ |
| بكرزائي اسيكليكب ٢٤٩ | ينو ١٠٠٠ ١٠٠٠ . ٢٠٠٠ |
| بلادبلاد | لترا میکروسکپ ۱۹۰ ۱۸۹ |
| بلارنگمبلارنگم | لترا ميكرون 🕟 مهر |
| بلاستو يورب | ار لیش ۱۱ ۲۷۹ |
| بلاستو سل | بسن د ۱۲۱ر۲۲۲ر ۱۲ |
| 198/V0/7/1/1/ YF3/1/0//39/ | نیز یازو ناریا ۱۸۳۰ر۱۸۳ |
| بلاك بورن | چیکاوا آ۸۲۸ |
| بلاك كسلى | الو کروموسوم ۱۳۳۰ |
| بلاك و تان | ٠١٤٩ ١٧٩ |
| بلاهت (مرض)۲۷۲ | ۳۳ ر ۲۳۹ |
| بلینک | التي المراتب |
| بنوا | ايون ، ١٧٨ |
| ښور ٦٤ | سون ۲٤ر ۲۲ر ۱۰۷ر ۱۰۷ر ۱۰۷ر تا |
| بن هوت ۲۲۲٪ ۲۳۲ | 164.141.149 |
| بودن و نبودن (تئوری) ۱۰۸ | را کوسپس ۱۷۶ |
| بود ۱۲۱/۱۱۱/۹۲/۸۳/٤۲/۱۰ بود | |
| 740/741/4.4/180 | د ۲۱۷ ۲۱۱ |
| بورل ۲۲۲ | ينكتون ١٠٥ |
| بورن ۲۳۲ | YWX Y+1)1971619201997 |

| پلانرپلانر | بوفوولگاریس ۲۵۹/۲٤٦/۲۳۲ |
|--|--|
| پلو بلو | (وزغ معبولي) |
| پلوتئوس و پلوتئی ۱۹۶ تا ۱۹۳ | رو قلمون مستسبب |
| يلوريفاكتوريل | بونیارد ۲۸۵ |
| بلیت ۱۳۲/۱۱۶/۱۰۹/۸۳/۶۲ | بونيه (گاستون) |
| بنتر | بووری ۳۰۱/۱۹۳/۲۳ |
| پنکوس | ٣٤٧/٢٤٦ |
| پُو تا نسیالیته کلی و حقیقی | بيلهارزين |
| پول ۲۲۲ ۱۳۲۲ | باراسنتروتوس ليويدوس ٦٦ |
| پولريكپولريات | باکی تن سند |
| پولمسونه کام کام | آپانونر اسساساساساساساساساساساساساساساسا |
| پولیپلوئید ۱۸٦/۱۸۵ | . پترو بند بسد میشد داند در ۱۳۲۰ |
| يولي سومي | يتونيانيكتا ژينيفوليا سيونيانيكتا |
| بولی مری ۲۱۲/۸۲ تا ۲۱۷ | × و يولاسه ١ |
| The on | پرزیبرام ۲۳۸۰ |
| 119 | پرسون ۱۰۵ |
| پونس ۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔۔ | يرل |
| ار المراد | یرندگان ۱۰۱/۱۳۷ |
| پیژراسسس ۲۲۹ ۱۸۳ | روانه ۲۳۱/۲۲۹/۱۰۱/۱۳۲/۱۰ |
| بیکت ۱/۸۸ ۲۳٤/۲۲۷/۱۲۱/۱۰۱/۸۸ | 717 |
| Y • V | يرو تال ۲۸ |
| ٠ | پروتنور ۱۳۶ ۱۳۶ |
| پیوند و پیوند بر تاتو | پروسور |
| تانوره (داتورا استرامونیوم) | پرورو صدوش پریمولاسیننسیس آلباورو برا |
| 1AY/1 . r/ma | |
| law wa | Y7./\./4 |
| » . لویس ۱۹۲ ۱۹۰ تاناکا ۱۹۲ ۱۹۰ | » افیسینالیس |
| 0.00 | » فلوريبندا ۲۳۷/۲۳۹ |
| تئوری بودن ونبودن بانسون ۱۰۸ | » کونسیس ۲۳۷ |
| سوری بوس و برحت باید ۱۰۹ پلیت ۱۰۹ برجم پیوستگی ۱۰۹ | » گراندیفلورن ۳۵ |
| | 🧸 ورتی سیلاتا 💮 ۲۳۲ ۲۳۷ |
| ۸ . | پستانداران ۱۳۸ ۱۳۹ ۱۲۲ |
| | پلاتيپوسيليوس ماكولاتوس ٢٢٧ |
| » کرو موسومیك ، ۱۲۸ | پلارگونیوم(شممدانی) ۲۰۸ ۲۰۸ |
| YE mula to the | بلاستيك ٤٠٥ ٢٠٥ |
| | Known 0 . 7 |

| _ Y 9 V | | |
|--------------------------------|---------------------------------------|--|
| تله گونی ۲۸۲ | تتراهييريديسم. ۳۰ ۱۳۳ | |
| تمکن ژرمینال یاموضع گیری۲۰۰،۹۵ | تجمع بين فاكتورها١٥٣ | |
| توت فرنگی ۲۳۸ تا ۲۶۰ ۲۶۲ | تعمولات بی ثبات | |
| تورتت | تخم (طرزتشكيل)۳۱ ٣٤ تا٣٤ | |
| ټوور ۲۳۸ | » مكانيسم | |
| توياما ١٠٣ | » اسکاریس ۲۳ | |
| جانسن | ٧٢ « | |
| جنین شناسی (کلیات) | ۳ ساختمان و تقسیم | |
| چو جه "نیغی | ≫ اورسن (تفسیر)۲۳ | |
| جو ۳۸۲/۸۳ ع۲ ۳۲۱ | » » توانائی بلاستومرها ۲۹ | |
| چرماك ۲۲۵،۹۰/۸۲/۲۷ | * » دانتال ۲۱ | |
| چند جنینی | ∢ قورباغه۸ | |
| چند وجهی | ٧٠ اختصاصات | |
| حشرات ١٣٨ | تداخل (انترفرانس) | |
| حلزون ۹۰ ۱۰۱ ۱۰۸ | ترادسكانسيا | |
| TYY | ترانسلوكاسيون (جابجاشدن) | |
| خار پوسته ۳۱ | 140/101 | |
| خالص نبودن گامتها ۲۱۸ | ترانسمو تاتور (دگرگونکنندهٔ) 🗀 | |
| خبيرى | 177/31 | |
| خرس | ترشِك (رومكس استوزا) ۱۳۹ | |
| خرگوش ۱۳۹/۱۲۰۱تا۱۳۹/۱۲۰۱ | تركيبات نوين | |
| 17. TTE/TT 117 110 171 | r-Y/12r/1Y1/12Y612. | |
| خروس ۱۳۷/۱۰۱ | تركيبات مضاعف ۱۲۱ | |
| خشك پوستى (مرض) | ترماتودت | |
| خفاش | تريپزاكوم داكتيلوئيدس ٢٣٩ | |
| خلوص گامتها | تريپلوئيد ١٨٦ | |
| خوك هندى ۱۰۱-۱۱۲۲ ۳۲۲۲۲۲ | تريتونالپستريس٧٣ | |
| داتورا استرامونيوم ١٨٦/١٠٢/٣٥ | » کریستاتوس۷۳۰ | |
| داتورالویس۱+۲/۳۵ | تری تی کومتری تی کوم | |
| داروین ۱۱۰۲/۱۲۱/۵۳/۰۲/۲۰۱ | > دوروم ٢٣٦ | |
| دافنيااتكنسونيدافنيااتكنسوني | » ولگار» ۲۳٥ | |
| دافیلا اکوتادافیلا اکوتا | نفرق مستقل صفاتنام | |
| دالتونيهم المستعدد | نفوق غيرثابتنفوق غيرثابت | |
| دانتالدانتال | تقسيم معمولي | |
| دترمینان (شاخس) ۲۱۸۱/۸۰ | YT | |

| | (|
|----------------------------|--|
| دیانتوس آرمه ریا ۲۲ | دلاواله ۱۸٦/۱۸۲۵۲۸۸۱۲۸۱ |
| دلتوميدسد۲۲ | دمن السناسات المالية ا |
| ديريتال | داو نپورت (س.ب۔ژ) ۲۱۸۰ |
| دىسك ژرمىناتىف سىسسىسى | ا داو نپورت (س.پ.) ۱۰۲/۱۰۱ |
| دی هیپریدیسم۲۱۱۲۸۱۰۹۳۱ ۹۳۱ | دگر گونیدگر کونی |
| فوحیاتین | درزوفیل ٤٦/٢٢ ٧٤ |
| وأبديتيس نيكرو و نوزا ه٠٠ | 3 A VP 3 · 1 F · 1 V · 1 P · 1 |
| رابو ۲۱۱۲۰۰ ه۱۳۸۰ | 1 E+ 17 177 170 111. |
| راست بالان ۱۸۹/۱۸۱/۱۳۵ | درزوفیل ملانوگاستر ۱٤۲/۱٤۱ |
| راميلن سسسسس ١٩٠٠ | 17-/1076101 121 |
| راموسون سسسسد ۲۲۵ | 1351174170V125117V1170Y |
| راناتامپوراریا ۱۲۹/۱۲۸ | Y1Y/Y11:Y+V |
| ر . | ا فو لير يس ١٠٠٠ |
| « سکولتا« ۲۳۲ | ابسکورا ۱۲۵ ۱۲۱ ۱۵۸ ۱۵۸ ۱۹۹ |
| ربرتس۱۷ | سيمولئس ١٤٥١٢٦١٢٥ ١٥٨ ١٥٩ |
| ر تیشیت (مرض) | ويريليس ١٢٥ ١٢٦ ١٥٨/١٤٥ ١٥٩ |
| رزنبرك٢٣٧/٢٣١/١٨٤ | ويليستوني١٢٥ ١٢٩ ١٥٨ ١٥٨ |
| رگولاتور٧٩/٧٣ | ذرنكواتر استنادات |
| ر نکیئر ۲۷۴ | دریش ۷٦ ٧٠ |
| ر نر سسسسسسسس | در رفتکی مادرزائیدر |
| روبنس ــ البيكأنس ـــ ٢٤١ | دروزراابوواتادروزراابوواتا |
| ریژنس ـ کورونس ۲٤۱ | رس رتنديغوليا |
| ا زُاتودار ۱۲٤ | ـــ لونژيفوليا ۱۸٤ |
| زایائی | نزون رحمی سسسسسس ۴۰۹ |
| زلئىنائىنائى | دو پلکسدو پلکس |
| زورن | دورتريليندورتريلين ٩٨٧ |
| زوژا ۱۹۹ | يورگهکورگه ۲۲۲/۲۱۹/۲۱۸ |
| زهدان | يورهام |
| زهرابه | وروک جرسی ۸۷ ۸۷ |
| زیاد انگشتی (بدشکلی) ۲۲۸ | .لادو |
| ژان <i>س</i> ۲۷۹ | دون کاستر ۱۸۳/۱۱۶۰ ۲۳۱ |
| ژردان ۱۳۸ ۱۳۸ | ووری ۲۲۰/۹۰/۳۷ ۲۲۱ |
| ژومن | دیابت (مرش) ۲۹۸۰ |
| ژومینال ۲۰۱/۱۲۸۱ته۲۰۱۸۸ | یاتن »یاتن » یاستازیا ۹۰/۹۶ |

| Y d | 4 |
|--------------------------------------|-----------------------------|
| سکس راسیو ۲٤۳ | رُمول |
| 1 179 | ون ۱۸۲۸۰ ۱۸۶۸ ۹۸۱۲۹۱ |
| سگ کوتاه | ــ آیلیس ۲۰۳ ۱۰۸ ۲۰۳ |
| سلاى ۲۷٦ | ژنوتیپ ۱۸ تا۲۰ ۸۲ |
| سلسله خالص ۲۰/۱۹ | و نوم ۱۸٦ ۱۸۰ ۱۸۲ م |
| سميلكس . الم | ژونس يايونسب |
| سمئادر ۱۷۸ ۱۷۸ | ژیارد |
| ستدرس ۱۰۱/۱۰۰/۱۰۰۱ | <u>ژ</u> یژی |
| سن مون ۱۳۸ | سابراكولبي تيس |
| سورفاس ۱۲۲/۱۰۸ | سارينم |
| سوسمار ۱۹۷ ۱۹۸ | ساكس |
| سولمس لوباخ ۲۲۰ ۲۲۰ | ساليكس |
| سیس تینیك | سانتوس۱۳۹ |
| سیلر ۱۳۷ | سپرم |
| شيئاپسيس ١٧٤/٣٠ | سپر پاماتوسیت ۱۸۷/۲۷ ۱۸۹ |
| سوما ۲۲ | سپرماتوگونی ۲۷ ۱۳۰ |
| سيمو سفالو س | سپور۲۷ |
| سومائی ۱۸۷/۱۸۰/۱۷۸/۱۷۸/۱۲ | سپوروفیت۸۲ |
| سوماسيون ۲۲۰/۲۲ | سيبره م |
| سه شاخه شدن ۲۱۲ | ستارك ۲۷۸ ۲۷۷ |
| سه لیهای شادن ۲۱۲ | استراسبورگه ۲۴ |
| سه نای | سقر پسیتن ۱۹۱ |
| سیب زمینی | ، سترن ۲۵۲ |
| بشابن ۲۳٤ | سترون ۲۲۳/۲۲۲۲ |
| شاخص٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠ | سترومن ۱۹۳ |
| شاميزس ۲۵ ۱۸۱ ۱۸۹ ۱۸۹ | سترونژ پلوسانترو توس ۱۹۶ |
| شامدانه | ستفان ۲۳۱ |
| make | ستنفدفوس ۲۳۱/۱۰۲/۱۰۰ |
| شمكه سمكه | ستوتوانت ۱۹۹/۱۲۲ |
| شترومن | سربراتولوس ۱۹۸ |
| شتورتوانت ۱۲۲ر۹۱۰۱۳۳ ۱۷۳ | سربروسکی |
| شیعادانی | سرخك ۲۷۷ |
| شو فیلد ۲۹۶ | سکال سه رئال ۲۲۳ ۱۸۷ |
| شول۲٤۸ | = |
| شوَلتن | سکستون سکس لیفکه ۱۶۸ ۱۶۶ |

| 4. | • | W | |
|----|------------------------------|-----------|--|
| | _ | | |
| | ديكتديكت | _ | شيمرسكتوريال٩٩ |
| | دودهای | · — | _ پریکلینال |
| | رقت | · · | شيواگو |
| | رنگ ۱۲،۹٤،۲۴ | priva. | صرعع |
| | رنيفورم | . 0 | صفات (تجزیه) |
| | روفروف | | صفات منفردمنفرد ۸۸ ۸۳ |
| | روديمانتر | grane. | صفاتیکه بیك فاکتوربستگی ۸۳ |
| | زایائیزایائی | | صفاتیکه بدو یاچند فاکتورمکمل ه ۸ |
| | زردرد | ented v | صفات متشابه وفاكتورها مختلف ٨٤ |
| | 1716177 | | طاس غيرطبيعي |
| | سیینلس ۱۹۸۰۱۹۷ | 100 - 101 | عنكبوتها |
| | سترب ۱۱۰۰ | | فارابي |
| | 174 | tages . | الم الم الم المستناس المستناس الما المستناس الما المستناس الما المستناس الما المستناس المستاس المستناس المستناس المستناس المستناس المستناس المستناس المستناس |
| | | parties. | فاكتورفاكتور على ١٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠٠ |
| | سوتی ۱۹۸٬۱۹۷ | | ــ اتساع |
| | 11. | , | اختلاط رنگ ۱۹۲۸۹۰ ۱ |
| | شدت ۱۹۳۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۱۹۲۴ | erindon | ۱۹۲۰ |
| | شرطی ۱۱۹ر۹۹ر۹۱۹ | -9000k | ـ اختلاف دار۲۳۱ |
| | 141 | | ــ اصلي |
| | فائيوژنفائيوژن | *** | سر التلروالالمراد الماليانيانيانيانيانيانيانيانيانيانيانيانياني |
| | فاست | 10100 | ــ ايلسا |
| | كروموژن(مولدرنك) | phong. | ۱۲۸ ساید سازند سازند براند بر |
| • | 1177118 | | , |
| | لتال ۱۲۱ره۱۱ر۸،۲۰۸ر۲۰۹ | pallings | بارآوری |
| | ۲۱۳٫۳۱۱ | | ـ بارزشکم طبیعی ۱۹۹ |
| | لوزانلوزان | all State | سر بویله ۲۰۱۲ |
| | 7 £ £ | enter. | سے بیفید (دوشاخهای) ۱۲۹ |
| | متقابل چندوجهي ١١٠ | ngalipa | س پخش ۱۲۲ ۱۱۹ ۹۲ |
| | مكمل | engeris. | ـ بلوريفاكتوريل ٨٦ |
| | میوکرو موژن۱۱۶ | | ـــ پولی مر ۲۱۷،۸۶ |
| | مبنیاتورا | panajon. | س ترانسموناتور ۱۲۲٫۹۱ |
| | اری ۲۱۶ | | یہ تکانف |
| | 1 1 1 j | 9166 | چند و جهی |
| | ورميليون سيسس | \$7A == | مارهای منشعب ۱۲۹ |
| | ورني المسلسلة | | س دفورمه سسس ۱۹۸ ۱۹۷ |

| am for \$ 1 mm | | |
|-----------------------------------|----------------------------|--|
| کاسل ۱۲۰ ۱۱۹ ۱۱۶ ۱۲۰ | فاکتوروستیژیال(اثری) ۱۱۰ | |
| 717 718 70 9177 107 177 | ــ همقوه چند | |
| Y 0 0 | همو قر همو قر | |
| کامپا نول | ــ فدارلی | |
| کاهش کروماتیك ۲۷ر۳۹،۸۰۱ره۱۸ | ـ فلوگر ۲۵۷ ۲۳۲ | |
| كاويا الهرا ٨٨ ٢٢٧ ٢٣٤ | ـ فراگاریا | |
| _ کوبایا ۸۸ ۲۲۷ | ــ الأسيور ٢٣٨ ر٢٣٨ | |
| ــ پاستوزیس ۲۳۶ | سیلاندنسی۲۳۸ | |
| کسپوتر | سه شیلو نسیس۲۳۹ | |
| کدوئیانکدوئیان | ـ كرانديفلورا ٢٣٩ | |
| كرم ابريشم ١٦٢٠١٠٤١٠١٠ ١٦٢ | _ گلوکا | |
| كسرم شاك | _ وسکا | |
| كرمها | فراوانی ۲۲٤٫۱۷۰۱۲ | |
| كره ٢٠١ ٩٨٢ ٤٨٢ | فرمانفرمان ها ۹۰ | |
| کروسینك اوور ۱۰ ار ۲۱ ار ۲۲ ار ۱۹ | فرووو ۲۲۷ | |
| 177 6 17.177 | فريمن۳۲۱۲۳۲ ۲۷ | |
| Zeeklin | فله مينك | |
| کروهوسوم جنسی ۲۰۷۱٬۲۳ | فلوگرد | |
| كروموساتتر سيستستست ١٨٧ | فوشيا سيلاندنس ۲۳۸ | |
| کره ۲۰۱۱ ۱۹۸۲ ۲۸۳ | ــ گراندیفلورا۲۴۸ | |
| کریپتومری | فو گوس ۲۲۲ | |
| كرييتو ئيك ١٩٧١ ١١٩٧١ | | |
| کلوپ کلوپ | ٧٥ احران الم | |
| کاری کاری | فيلوكسراكاريوكوليس ١٢٨ر٢٤٩ | |
| المم | كائو | |
| كمأني (بال) ٢٤ ار١٥١ | كاتابوليك | |
| . كميتون | كاتاليزر ٧٤ره٩ | |
| كمونت | كاراكتر | |
| كنولولاسهكنولولاسه والمالا | | |
| كوئنو ١٠٠ ١١٤ ١١١ ٢٠ | ــ دودسکر پیسیون ۸۲٫۸۱ | |
| 10A 101 17A 6 17E 17. | کارلکارل | |
| 1 V £ 1 V + 1 7 9 1 7 V 1 7 0 | کار نا | |
| 1 A E 1 A Y 1 V A 1 V V 1 V D | كار نالا | |
| r-9 r-7 191 190 1AV | كاريوسيتو پلاسميككاريوسيتو | |
| V9 715 71. | کارپوسینز ۲۳ تا ۲۹ ر ۱۳۱ | |

| · • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | Y |
|---|--|
| | |
| كو تيتو ١٧٥ | کوتاه انگشتی است |
| گوتیه | كوتاه قدى |
| گوچه فرنگی ۹۹ ۲۲۲ ۲۸۰ | كوتانيكوتاني المستحدد ١٠٤ |
| گودریش | کورنس ۲ ۳۷ ۹۸ ۱۰۰ ۱۰۱ ۱۰۱ |
| گودلوسكىا ١٩٧ تا ١٩٧ | 70 1 1 1 1 1 7 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 |
| ٣٨٣ گور څر | كورنوونكورنوون المستسبب |
| كوردون ۲۳۰ | کوری در تاریکی۲۶۹ |
| کوخفندان | كولتس ۲۳۷ر ۲۳۹ |
| گولدشیست ۲۶۰ ۲۰۱ ه ۲۰ | كونكان٧٧ |
| Y 0 A | کیاساتیں |
| گوناد۲٦ | کیدنی |
| كونه ١٨ | کیرهام |
| 🦈 گونه لینهای یا معمولی 💎 ۱۸ر۳ | كيسه دارانداران |
| گونه مقدماتی | كيهارا |
| گینیارد | گابریچوسکی۱۵۱ |
| YY | کار تنر اسسیسیسیسی ۲۲۲ |
| ٧٧٦ الاتروپ | گاسترولا۷۰ ۱۹۳ ۱۹۳ ۲۰۱ |
| لاتيروس ه٨ | كالتونكالتون |
| لاله عباسي ۲۰۳ر ۱۰۲ر۲۰۱ر۱۰۳ | كالاستكوئي |
| 770,777 77. 717 | گاماروس شوروگزی ۲۵۳ |
| لاك يشت ١٩٧٠ لاك | كامه تو فيت |
| لامارك ١٢١٦٣ | گاوان ۱۰۱ ۱۰۸ ۱۰۸ ۱۳۸ |
| Yims who | 11. |
| لانك عورد ١٨٠ ١٨٦٠ تا ٢١٨ | گاه (نژادگالوای |
| لانكشان مسلم | کایو |
| لب شکری (بدشکلی) ۲۱۸ | گر به ۲۰۴ ۱٤۵ |
| المتينو تارساا ندسيملينثاتا ٢٣٨ | گر گوار۱۸۷ |
| ـ ديورسا ٢٣٨ | گريفون |
| س سنياتيكوليس٢٣٨ | گریشگر |
| لبوريدها | گزنی |
| لقاح انتخابي | گزیفوفوروس ستریکاتوس ۲۲۶ |
| لارو ناجنس سيسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسسس | گل سرخگل سرخ ۱۸۰ |
| اکهورن (نژادمرغ) ۸٤ | گل میمون ۱۲۱ ۱۰۱ ۱۲۱ |
| لمبريكولوس | 441 414 |
| لند بورگ سند | AV |

| متأمورفوز ۲۰۱۶ ۲۰۰۲ | لندستروم۱٦٣ |
|--|----------------------------------|
| مش ۸۰۸ ۲۰۹ | التن ۱۱۹ |
| مدوز | لوبلوب |
| مرسيه ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ | لوبيا ١٩١٦ |
| مركز ساۋنده | لوتز ۱۰۶ م۲۲۰۲۲ |
| مرغ ۸۶ ۸۰ تا ۱۲۲/۱۰۶ | لوتزی ا |
| 127/187 | لودانتكلا ۱۲۱ ۱۲۱ |
| ارينكتون ٢١١ | لوكاتلى (خانم) |
| پلولندسينا ٧٨ | لو کالیز اسیون ژو مینال ۲۰ر۲۸ ۲۳ |
| مودان | ۲۰۶٫۲۰۱ر۲۰۰ |
| مراو تو نی۱۳۰/۱۲۹ | لوكوستاويريديسيما۳۰ |
| مردلونی۱۹۳۰۰ | لوگزوریانس یاهتروزیس ۸۷ |
| مزودرم ۲۸ | ليبل |
| مزومر | لييلول٧٦ |
| مگس سر که ۱۱۲/۱۱۱/۲۳ | ليتلليتل |
| ملاندريوم ٢٢٢/٢٢١ | ليسياهيرتاريا |
| مندن دمندلی ۳۲ ۱۸٤/۸٤/۸۱ | ليكنيس آلبا ٢٤٨ |
| YM7/YY+/YY+/Y + A | ــ ديوئيكا |
| موتاسيون ۲۲ ۱۱۳ ۲۵۱ ۱۰۸ | ليکوپرسيکومکوم |
| 1A7 111 1A7 1A9 : | لیمانتریادیسپارا ۱۳۷ ع۲۰ |
| مورد ۱۲۱ | ليناريا پورپوره آه |
| مورگان ۱۰۹/۱۰۳/۱ + ٤/٨٤/٢٢/٩ | ر _ ولکاریسولکاریس |
| 140/145/142/144/111 | مئيتور المارية |
| 905/100/124/120/171 | مادیان ۲۸۳ |
| U147/178/178/108/10A | مارتنس۱۸۱ |
| · Y11/1Y0 | ماسونناستند المام ۱۵۹ |
| مورولا ٢٣ | ماشيون ماشيون |
| موز٩٥١ | ماك دوول ١١٤٠ ١١٤٠ |
| موزائیك ۱۰۳/۱۰۲/۸۰/۷۲/۲۳ | ماك ومرب ۱۹۹ ۸۸ ۱۹۹ |
| موش ۱۰۱/۹٦/۹۰/۸٤/۳۷ موش | ماكفي ماكاني |
| 7.97.7 177 1.0 | ماك كوردى ١٠٢٠٠٠ |
| » زرد» «۲۷٦ ۲۵۰ ۲۷۲ | ماك كلنگ ۲٤٨ |
| موضع گیری | مانتیس رولیژیوزا (شیمك) ۱۳۸ |
| مولر ۱۳۲ ۱۵۱ ۱۲۲ مولر | 117 120 Lyalo |
| 140 148 114 114 | مقابوليسم ١٠٠٠ ع٠ ٢٠٠٠ |
| | متازو تر است ۲۱ س |
| · | · |

| نوليپلکس ۱۰۸ | مولسو ۱۸۱ ۱۳۵ |
|---|--|
| نیستاگنوسکنوس | مونو هيبريديسم ۳۷ |
| نیکوسیانا انگوستیغولیا 💎 💎 | مهره داران سسسسسس ۲۸۳ |
| » تاباگوم ۱۸٦ ۲۳۳ | میاك |
| » گلوتینوزا ۲۳۲ | ميتوز |
| ماکروفیلا ۳۰ | مير ابيليس جالا پا ٢٢٢ |
| نیلسن اهل ۸۲،۸۳ ر۹۳ | » لونژیقلورا ۲۲۲ |
| واحدهای فیزیولوژیکی | میس دورهام ۱۶۲ |
| وارن ۱۳۲ | ميش ۲۳٤ |
| واريگاتا | میکرودیسکسیون ۱۸۹/۲۵ |
| واسينا | میکرون ۱۹۰ ۱۹۲ س |
| ودسه دالكا | میلاردتبر ۲۳۸ ۲۳۹ |
| وراثت عبومي | مينياتور |
| » کونه ای۳۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۳ | مو (ویتیس استیوالیس) ۱۰۳ |
| » نژادی ۲۰۳ » | » » (نژادارامون ۱۰۶ |
| · » يكطرفي۲'ه ۱ | > > (﴿ پتى بوشه) ١٠٤ > > («رنكرزان) ١٠٤ |
| وراثت تحولات بي ثبات ٢١١ | |
| » » نوسان دار ۲۱۳ | » » (« لا بروسكا) ۱۰۳ |
| الله ميانه ميانه الماله المال | سوهر ۱۲۸ |
| »مغتلَّطووراثت یکطرنی در جفتگیری | ناتازيئوس |
| بين گو نه | ناجنس در در ۱۹۳ |
| » مختلطدر جفتگیری بین گونه ها ۲۲۱ | ناقص الخلقه ای مسمد ۲۰۶ |
| ورادانجاكوف ٢٤ | ناواشينناواشين |
| ورسلی ۲۳۷ | الوائل ۱۷۷ ۱۷۸ ۲۰۱۱ ۲۰۱۲ |
| ونورت ۱۲۱ | اثراد تغییر یافته ۷۵۷ |
| و پښک | » » نیافته ۷۵۷ |
| ویدر (نژاد خرگوش) ۲۱۰ | ۳۲۸،٤٩ سيل ه |
| ویتچی ۱۷۹ر۲۵۲ر۲۵۲۸ ب | » خالص |
| ويسمان ۸۳ ۸۰ ۸۳ | سبت های جنسی |
| ویلسون ۱۲۸ ۱۲۸ ۲۰۹ | The state of the s |
| و یکارو یکار | لمسن ماندنی ۲۱۱ ۳۰۸ ۱۵۰ |
| ويليامس٢٢٣ | |
| ويتوارتر ١٣٨٠٠٠٠٠ | اتود(انسیراکانتوس)۲۸۱۲۸۱۱۳۵ |
| * · - | واعم ۱۳۸ |
| | ودن ۲۲۶ ۳۹ ۳۰۰ |
| هابروبرگون برویکورنیس 🕟 ۱۹۰ | وگاره من پلیه ای سسس ۲۳۹ |

| 4n « | . 5_ |
|--------------------------------------|--|
| همقوه ۲۲۱ ۲۱۸ ۲۳۱ | هار تو يك |
| هم ليه اي شدن | هارمس ۲٤٦ |
| همو تیپی ۳۱/۳۰ | هارمن |
| همو تیپی | هاریس۲۳۱ ۱۸۶ ۲۳۱ |
| همومر ۲۸ | هاگدورن ۱۲۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰ |
| هويواسم | هالنس سسس |
| هوان | هایسها |
| هوره | هترو تيپ ۲۹ متر ۲۷ کو ۲۹ |
| موكسلي | هتروزيس٧٨٠٠٠٠ |
| هو لمس ١٠٠٠ ١٠٠٠ ١٠٠٠ ١٠٠٠ ١٠٠٠ ١٠٠٠ | هتروزیگوت ۸۸ر۷۸ر ۱۰٤ر۱۰۱ |
| هومولوس ژاپونیکوس ۲۲۰/۱۳۹ | 117 |
| » لوپولوس ۲۳۲/۱۳۹ | هترو کرو موسوم۱۳۳ |
| هیبرید ۲/۹۹/۹۸/۸۰/۳۸ | هتر و لسيته ٦ |
| هيبريداسيون (قوانين) | هترومورفوز ۸۷ |
| هیپوستاری ۲۰/۳۲ | هر تو یك ۱۰ ۷ ر ۲۳۳ ر ۲۰۰۷ ۲ |
| 177 | هرست ۱۰۱ر۸۰۱ر۲۹۱۸ر۳۳۷ |
| ميدر ميدر | هزار پایان ۱۳۷ |
| هيدرر | گلتر الله الله الله الله الله الله الل |
| هیراسیوم به ۲۳۹ | همخونی ۲۳۵ ۲۳۵ |
| ۰ هیکر ۱۰۰۰ ۱۰۰۰ ۱۰۰۰ ۱۰۰۰ ۱۸۲۰ | هلت مرتر ۱۰۰۰۰ مرتر |
| هی منو پتر۱۹۹ | هليكس ندوراليسما |
| هيمثوكاليس ٢٣١ | هور تنسيسهور تنسيس |
| هيوسياموس پاليدوس | Mart 20 |
| » نیرژ» » نیرژ | ه و ریکوت ۱۱۳/۱۰۶/۱۰۱/۸۷/۸۳ |
| يو ئسين بير تسيين | سوزیگوتهای نماندنی ۲۰۹ |

| 4 | | | 4 | | • | | | |
|-----------------------|---------------------------|------|-------------------|---------------------|----------------|----------------------|----------|---|
| | | | نامه | غلط | | | | |
| • | | | | | | | • | |
| Zeneno | غلط | سطنر | صه | معجيح | Lalé | يطو | - 490kgp | , |
| | در سایر تر کیبان | | ٤٩ | تناقضي | تنا قصى | | | |
| اصلی میکسیا | اصل | | «. | باز | ہار | ۲ ۱۰ | ٤ . | |
| میدسها هموزیگوت | مكسها | ۲١ | « · | ەوارد | | 17 | | , |
| هموريمون | هموژيکوت | | « | گو نه | کو نه 🐃 | 7 7 | ٦ | |
| ه ۱۳۰۰ هموزیگون | 19.7 | | 01 | mo. | rphologigue | Y 2 | λ | |
| تجارب ال | هبوژ ي <i>کو</i> ت د ا | | | morphologiq | | | | |
| سپئسر | تجارت | | ٥٨ | پر يسو لا | پر يملا | ١ | 11. | |
| مېسى | سىپېئىس | ٣ | ٦. | پيو ستگي | پيوستکي | ١٤ | 1.1 | |
| عینا ، | جئس د ۱۰ | | 7.1 | (شکل) | المايش وزن | 17 | ١٨. | |
| تئورى | عيينا | | « | ش أتحول ولان | نمای | | | |
| بدوری بنوا | تئواری | \ | ٦٣ | حذف شود س | (1) | 14 | · · \"¶ | |
| بسو، شماره | ېننو ا شماه | | 7 5 | شگفتی | شكفتى | 1 | . 77 | |
| شبه | | « | C | ت سپرماتوسیت | سپر ما تو میسد | $_{\mathbb{R}^{N}}Y$ | . ۲۷ | |
| | شبه | Υ | 7,0 | گامهٔ تو قیت | | | 1.7.7 | |
| | a segmentator | | « | | از این مرحله | 17 | T + | |
| مرحله گاسترولا | مرچله | | ٧٦. | مرحله دیاسیئز | | | | |
| | كاسترولا | - | 4 | قرارداد بالنتيجه | | | m 4 | |
| . « | , K | 10 | « | | • | 1 Y | 700 | |
| ≫ چئین | , K | ١ | 79 | primula | • | ۲۰ | « | |
| | | | ٧. | TschermaK Ts | | Y E | ۳. A | |
| بلاستو پو ر سییمان | | | Y Y | | | 11 | ٣٩ | |
| سپیمان گاسترولا | سیمان | | ٧٣ | يهاي هيبريد | 🐜 خاکستر | ١٨ | « | |
| | كاسترولا | ٤. | γ ξ | ستريهاي خالس | C1. 1 | | | |
| گ ار گانیزاتور | » ارکانیزاتور | K. | « | | 2 L3 1864 | , | | |
| او خسم | | | YD | | 4 72 220 | | ٤٤ | |
| مياند | مرضوع میما یہ | | | 0 | دیکری سیا | 6 | t Y | |
| | | | | دېگرى نرسيا، | | | | |
| | كاسش و لا | | r B _{Eq} | او ناه و سیاه در از | | ٧ | ٤ ٨ | |
| Lands . | المباها س | ٦. | Y 4 | از وسیاه کوتاه | خاکستری در | | | |

| | a-min (| W • Y | | | |
|--|-----------|-----------------|---------------|-----------------------|-------------------|
| طر غلط مسيح | an docino | Cardia na | | سيطر | صياة عادية |
| strap Strop YE | 11. | قر ار | قعر ز | ٤ | Á • |
| ۲٤ ديپوئيد ديپلوئيد | | 'لتوري | تتوری | ٩ | 4. |
| c C 17 | 118 | فرات 💮 💮 | وراثت | d_{α}^{σ} | K |
| extension expension YY | 110 | نمييا شند | ميبا شند | 10 | €. |
| ۲۶ شکفت شکفت | | تجزيه | نجز به | 7 5 | AN |
| ٨ لنتر لنز ٨ | | ر نگین | | 7 7 | ٨٣ |
| Punnett Punette Yo | | معتملا | محتلا | ٦ | ٨٤ |
| | | ز یاداست | (Y) | | Λ£ |
| | | (Y) | (4) | | λ£ |
| ۷ ۸ میبالیا هیمالیا | 17. | ميدا نيم | ميياء ("نيم) | 17 | አ ጚ - |
| | | Duroc | Durco | 70 | ٨Y |
| · · · · · | | کر د | ر د | ۲ | $\forall \forall$ |
| ». | | بستگی . عمل | | ٩ | 79 |
| purpurin purpurine Y 5 Simulans Simulens VA | | | اشتباه | ٨ | .* |
| mutans Amutans ۱۸ الکوپتنٹوری الکاپتنٹوری | | بگیر یم | 1 | 12 | .37 |
| alcaptonurie alcoptonurie 70 | | بستگری | بستكى | | |
| ۲ تجارت تجارب | | د ینگر | ديكر | 7 5 | 25 |
| به ایتصورت اینصورت | 122 | араза | орега | 70 | <i>J</i> u |
| ۱۱ پودتنور پروتنور | 18 | ⁻ کل | کل | 0 | 9 4 |
| Mülsow - Millsow VA | 150 | وضع | وصع | Υ | |
| Barred - o 77 | | U. | "که | \Y | م في |
| Sabra ColbyTice-• | | تجارب | تجارت | 71 | 9 0 |
| ١٤ ريعته ريخته | 154 | ژ نتیك | زمتيك | 7 7 | ٩٦ |
| | 188 | وراثنى | وراثئي | ۲ ۳ | 7 |
| ۲۳ نر خذف شود ۱ | 188 | پدری و مادری | پاسری | ۲ | ١ |
| ۱٦ دون کاسل دون کاستر | 180 | | polérique | | |
| simulans simulens Y. | 180 | کو تا نی | گو تا نی | 0 | 1.5 |
| ۷ نسل نسل اول | | ر نگھ | ز نگگ | ۲ | 1.7 |
| ا وابستگری و استگی | ١٤٨ | аа | A a | Υ | ¥ |
| ۱۶ ریخه ریخته | 189 | هلن و ن | حلرون | | |
| و د متیك و سیك | | ومنم | | | |
| ۱۳ دیگر دیگر | 127 | ية ات | | | |
| ۲۶ گرومرسوم کروموسوم | 104 | The many of | واشتكه | ١٩ | 11. |
| Moses Mose YE | 109 | Lir, S | کورته | et ge | |

| | | | | • |
|-----------------|-------------|--------|------------|--------------------------------|
| Terreso | غلط | سطر | مبغيمة | صفحه سطر غلط صعمع |
| tricotylie | tricotyeie | 45 | 717 | ۱۷٤ ۷ کرومسوم کروموسوم، |
| ميليمتر | ميلمتر | 11 | 410 | ۱۷۶ ۲۲ کرومرسوم (زیرشکل) |
| | روشي | | | ر کر و موسوم |
| آورده است | آوردماند | 19 | Y1X | Naville Navile Y 1Yo |
| | دانه هه | | | Cuyenot Cuyénat « 1Yo |
| | فيكوس | | 777 | ۱۷ ۱۷۱ ایرادهائی ۱۰۶ ایرادهائی |
| Fucus | | | • | » ۲۱ و رشد تقسیم تقسیم و رشد |
| ديريتال شر. | | | 740 | ۱۸۳ ۸ حرف خلاف |
| ، ازایندوگونهاز | خود حاصل | ۲. | « | ۱۸۷ ۲۰ شیرهسته شیره هسته |
| خودزا | _ | | | ۱۸۸ ۵ ماگرمم ماکزیمم |
| | سفرو كينو | ٨ | 747 | ۱۹۲ ۱۹ ارزش ۱۰۰رزش |
| - سفراكينوس | | | | ۱۹۳ ۱۱ و ۱۸ سفر و کینوس |
| وضع | اوسم | 7/0 | 757 | المراكينوس المراكينوس |
| گرو | كرو | 0 | 757 | Sphaere Sphaero YY « |
| نبديل | تماديل | ١. | 727 | ۱۲/۸ ۱۹٤ سفرو کینوس |
| مطابقت | مطايقت | ٦ | . « | سفراكينوس |
| D | ١ | 7 2 | Y V 9 | ۱۹۹۱ وصع وضع |
| | ison e jone | | | ۲۰۰ بس زیاد است |
| XVAC | • | | | م تامتشا به نامتشا به |
| | Catarac | | | Lumbriculus-Y Y£ Y•£ |
| cecité لِ] | _ | | | ۱۱ ۲۱۱ بی ثابت بی ثبات |
| Nougaret de | montpellic | ·r - £ | ((| ۲۱۲ ۱۹ مودلر مولر |
| | | | | |





This book is due on the date last stamped. A fine of 1 anna will be charged for each day the book is kept over time.

| 1169 | |
|------|--|

| 9778 | | 1 pm | D 1. | | • |
|------|-----|------|------|---|---|
| 9778 | Ir | ' ps | 54. | • | |
| Date | No. | Date | No. | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |